(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2001 年7月5日 (05.07.2001)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 01/48189 A1

(51) 国際特許分類⁷: C12N 15/09, 1/15, 1/19, 1/21, 5/10, C07K 14/705, 16/28, C12P 21/02

(21) 国際出願番号:

PCT/JP00/09409

(22) 国際出願日:

2000年12月28日(28.12.2000)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ: 特願平11/375152

1999 年12 月28 日 (28.12.1999) JP 特願2000/101339 2000 年3 月31 日 (31.03.2000) JP 特願2000/155978 2000 年5 月23 日 (23.05.2000) JP

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 株式会社 ヘリックス研究所 (HELIX RESEARCH INSTITUTE) [JP/JP]; 〒292-0812 千葉県木更津市矢那1532番地3 Chiba (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 松本俊一郎 (MATSUMOTO, Shun-ichiro) [JP/JP]; 〒273-0005 千葉 県船橋市本町4-43-2-605 Chiba (JP). 小田 環 (ODA, Tamaki) [JP/JP]; 〒292-0054 千葉県木更津市長須賀

392-203 Chiba (JP). 斎藤洋子 (SAITO, Youko) [JP/JP]; 〒292-0043 千葉県木更津市東太田4-5-13-103 Chiba (JP). 森川記行 (MORIKAWA, Noriyuki) [JP/JP]; 〒292-0833 千葉県木更津市貝渕3-9-17-408 Chiba (JP). 吉田賢二 (YOSHIDA, Kenji) [JP/JP]; 〒292-0043 千葉県木更津市東太田4-11-1-302 Chiba (JP). 諏訪牧子 (SUWA, Makiko) [JP/JP]; 〒144-0052 東京都大田区蒲田1-24-4 Tokyo (JP). 杉山友康 (SUGIYAMA, Tomoyasu) [JP/JP]; 〒292-0045 千葉県木更津市清見台2-6-23-102 Chiba (JP).

- (74) 代理人: 清水初志, 外(SHIMIZU, Hatsushi et al.); 〒 300-0847 茨城県土浦市卸町1-1-1 関鉄つくばビル6階 Ibaraki (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT,

*[*続葉有*]*

(54) Title: NOVEL GUANOSINE TRIPHOSPHATE-BINDING PROTEIN-COUPLED RECEPTORS, GENES THEREOF AND PRODUCTION AND USE OF THE SAME

(54) 発明の名称: 新規なグアノシン三リン酸結合蛋白質共役型の受容体およびそれらの遺伝子、並びにそれらの製造および用途

(57) Abstract: Fifteen novel genes sustaining hydrophobic domains, which are seemingly 7 transmembrane domains characteristic to G protein-coupled receptors, are successfully isolated by human tissue cDNA screening. These genes and proteins which are the expression products thereof are usable in screening ligands, screening agonists or antagonists which are useful as drugs, diagnosing diseases in which these gene participate, etc.

(57) 要約:

O 01/48189 A1

ヒト組織 cDNA のスクリーニングにより、G 蛋白質共役型受容体の特徴である 7 個の膜貫通ドメインと考えられる疎水性領域を保持する 1 5 種類の新規遺伝子を単離することに成功した。これら遺伝子やその翻訳産物である蛋白質は、リガンドのスクリーニングや医薬品として有用なアゴニストやアンタゴニストのスクリーニングに利用し得る。



LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

一 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

明細書

新規なグアノシン三リン酸結合蛋白質共役型の受容体およびそれらの遺伝子、 並びにそれらの製造および用途

技術分野

本発明は、新規なG蛋白質共役型受容体およびそれらの遺伝子、並びにそれらの製造および用途に関する。

背景技術

G 蛋白質共役型受容体(G protein-coupled receptors)は、三量体型 GTP 結合 蛋白質の活性化を介して細胞内にシグナルを伝達する細胞膜受容体群の総称であ る。G 蛋白質共役型受容体は、分子内に細胞膜貫通領域を7回有する構造上の特 性から、「7回膜貫通型受容体」とも呼ばれる。G蛋白質共役型受容体は様々な 生理活性物質の情報を、三量体型 GTP 結合蛋白質の活性化、それにより引き起こ される細胞内セカンドメッセンジャーの変動を介して細胞膜から細胞内へと伝達 する。三量体型 GTP 結合蛋白質により制御される細胞内セカンドメッセンジャー は、アデニレートシクラーゼを介する cAMP、フォスフォリパーゼ C を介する Ca² *などがよく知られているが、三量体型 GTP 結合蛋白質を介したチャネルの制御、 リン酸化酵素の活性化など多くの細胞蛋白がその標的となっていることが最近明 らかとなってきた(Annu.Rev.Neurosci.(97) 20:399) 。G 蛋白質共役型受容体 に対する基質(リガンド)は、大変多岐に渡っており、タンパク性ホルモン、ケ モカイン、ペプチド、アミン、脂質由来物質、さらにはトロンビンの様なプロテ アーゼもその一例となる。現在、遺伝子が同定された G 蛋白質共役型受容体の数 は感覚器受容体を除くと、ヒトで 300 個弱存在するが、リガンドが同定された G 蛋白質共役型受容体の数は、そのうち約 140 種類に過ぎず、リガンド未知な「オ

ーファン G 蛋白質共役型受容体」が 100 種類以上存在している。しかしながら実 際のヒトゲノム中には、少なくとも 400 種類、場合によっては 1000 種類もの G 蛋白質共役型受容体が存在する、とも想定されている(Trends Pharmacol.Sci. (97) 18:430)。この事は、今後のゲノム解析の飛躍的進展に伴って、機能未知 なオーファン G 蛋白質共役型受容体の数も爆発的に増加する事を意味している。 これまでに世界の製薬企業により創られてきた薬剤は、その9割以上が細胞外 空間での相互作用を標的としており、その中でもG蛋白質共役型受容体に関連す る低分子薬は大部分を占めている。その根拠としては、G蛋白質共役型受容体が 関連する疾患が、遺伝的疾患を始めとして、脳神経系、循環器系、消化器系、免 疫系、運動器系、泌尿器生殖器系など、非常に多くの領域に関連することにある。 そのため、最近では多くの製薬企業がゲノム解析で明らかとなったオーファン G 蛋白質共役型受容体を所有し、リガンド探索と生理機能の解明に鎬を削っている。 こうした状況を背景として、最近では新規 G 蛋白質共役型受容体の生理的リガン ド探索の成功例も報告され始めている。例えば、calcitonin gene-related pept ide 受容体(J.Biol.Chem.(96) 271:11325)、orexin (Cell (98) 92:573)そして prolactin-releasing peptide (Nature (98) 393:272)などの事例は、生命科学 分野での基礎研究としても大きな衝撃を持つ事例であった。

特に、オーファン G 蛋白質共役型受容体は新たな薬剤開発に繋がる可能性の高い標的として、多大な注目を集めている。一般的にオーファン G 蛋白質共役型受容体には特異的なリガンドが存在しないため、そのアゴニスト、アンタゴニストを開発することは困難であった。しかし、近年、充実された化合物ライブラリーとハイスループットスクリーニングと組み合わせることで、オーファン G 蛋白質共役型受容体を標的とした薬剤の創製が提唱されている(Trends Pharmacol. Sci. (97) 18:430,G Br.J.Pharm. (98) 125:1387)。すなわち、遺伝子操作によって同定されたオーファン G 蛋白質共役型受容体を、細胞内セカンドメッセンジャーである G Ca²⁺の変化を指標とした機能スクリーニングにより生理的アゴニ

ストを発見し、生体内機能解析を行うというものである。この際、化合物ライブラリーを利用して、スクリーニングをハイスループット化することにより、オーファン G 蛋白質共役型受容体に対する特異的な代替 (surrogate) アゴニスト及びアンタゴニストの発見、ひいては特定の疾患治療薬の開発も理論的には可能となる。

発明の開示

本発明は、このようなG蛋白質共役型受容体を取り巻く現状に鑑みてなされたものであり、その目的は新規なG蛋白質共役型受容体およびその遺伝子、並びにそれらの製造方法及び用途を提供することにある。さらにこれら分子を薬剤開発研究の標的として提供することを目的とする。

本発明者らは、上記課題を解決するために鋭意研究を重ねた結果、ヒト組織 c DNA を鋳型にしたポリメラーゼ連鎖反応を実施することにより、G 蛋白質共役型 受容体の特徴である7個の膜質通ドメインと考えられる疎水性領域を保持する1 5種類の新規遺伝子を単離することに成功した。これら遺伝子やその翻訳産物である蛋白質は、リガンドのスクリーニングや医薬品として有用なアゴニストやアンタゴニストのスクリーニングに利用し得る。

即ち、本発明は、新規なG蛋白質共役型受容体およびそれらの遺伝子、並びに それらの製造および用途に関し、より具体的には、

- (1) グアノシン三リン酸結合蛋白質共役型の受容体をコードする下記(a) から(d) のいずれかに記載の DNA、
- (a) 配列番号: 1から8、33から34、41から45のいずれかに記載のアミノ酸配列からなる蛋白質をコードするDNA、
- (b) 配列番号: 9から16、35から36、46から50のいずれかに記載の 塩基配列のコード領域を含む DNA、

- (c)配列番号:1から8、33から34、41から45のいずれかに記載のアミノ酸配列において1もしくは複数のアミノ酸が置換、欠失、付加および/または挿入したアミノ酸配列からなる蛋白質をコードするDNA、
- (d)配列番号: 9から16、35から36、46から50のいずれかに記載の 塩基配列からなる DNA にストリンジェントな条件下でハイブリダイズする DNA、
- (2) 配列番号: 1から8、33から34、41から45のいずれかに記載のアミノ酸配列からなる蛋白質の部分ペプチドをコードする DNA、
 - (3) (1) または(2) に記載の DNA を含有するベクター、
- (4) (1) または(2) に記載の DNA または(3) に記載のベクターを保持する形質転換体、
- (5) (1) または(2) に記載の DNA によりコードされる蛋白質またはペプチド、
- (6) (4)に記載の形質転換体を培養し、該形質転換体またはその培養上清から発現させた蛋白質またはペプチドを回収する工程を含む、(5)に記載の蛋白質またはペプチドの製造方法、
- (7) (5) に記載の蛋白質に結合するリガンドのスクリーニング方法であって、
- (a) (5) に記載の蛋白質またはペプチドに被検試料を接触させる工程、
- (b) 該蛋白質またはペプチドに結合する化合物を選択する工程、を含む方法、
- (8) (1) または(2) に記載の蛋白質とそのリガンドとの結合を阻害する活性を有する化合物のスクリーニング方法であって、
- (a)被検試料の存在下で(1)または(2)に記載の蛋白質またはその部分ペプチドにリガンドを接触させ、該蛋白質またはその部分ペプチドとリガンドとの結合活性を検出する工程、
- (b)被検試料非存在下での結合活性と比較して、工程 (a)で検出された結合 活性を低下させる化合物を選択する工程、を含む方法、

- (9) (1) または(2) に記載の蛋白質の活性を阻害または促進する化合物をスクリーニングする方法であって、
- (a)被検試料の存在下で該蛋白質を発現する細胞に該蛋白質のリガンドを接触 させる工程、
- (b) 該リガンドの該蛋白質への結合による細胞における変化を検出する工程、
- (c)被検試料非存在下での細胞における変化と比較して、工程(b)で検出された細胞における変化を抑制または増強させる化合物を選択する工程、を含む方法、
- (10) 細胞における変化が、cAMP 濃度の変化またはカルシウム濃度の変化である、(8) または(9) に記載の方法、
 - (11) (1) または(2) に記載の蛋白質に結合する抗体、
- (12) (7)から(10)のいずれかに記載のスクリーニングにより単離 される化合物、および
 - (13) (12) に記載の化合物を有効成分とする医薬組成物、および
- (14) 配列番号:9から16、35から36、46から50のいずれかに 記載の塩基配列からなるDNA またはその相補鎖に相補的な、少なくとも15ヌク レオチドの鎖長を有するヌクレオチド、を提供するものである。

なお、本発明において「G蛋白質共役型受容体」とは、GTP 結合蛋白質の活性 化を介して細胞内にシグナルを伝達する細胞膜受容体を指す。

本発明において「リガンド」とは、G 蛋白質共役型受容体に結合し、細胞内にシグナルを伝達する生理的物質を指す。ここで「生理的物質」とは、生体内で G 蛋白質共役型受容体に結合している化合物を指す。

本発明において「アゴニスト」とは、G蛋白質共役型受容体に結合し、細胞内にシグナルを伝達しうる化合物を指し、生理的物質、人工的に合成した化合物、 天然由来の化合物を含む。 本発明において「アンタゴニスト」とは、リガンドが G 蛋白質共役型受容体に 結合すること、もしくは細胞内にシグナルを伝達することを阻害する化合物を指 し、生理的物質、人工的に合成した化合物、天然由来の化合物を含む。

本発明は、新規な G 蛋白質共役型受容体および該蛋白質をコードする DNA を提供する。本発明に含まれる、本発明者等により単離された 15のヒト由来の cDN A クローンを、「GPRv4」、「GPRv11」、「GPRv13」、「GPRv14」、「GPRv15」、「GPRv19」、「GPRv20」、「GPRv31」、「GPRv38」、「GPRv39」、「GPRv68」、「GPRv77」、「GPRv78」、「GPRv79」、「GPRv81」と命名した(必要に応じてこれらクローンをまとめて「GPRv」と称する)。これら cDNA の塩基配列を配列番号: 9から 16、35から 36、46から 50に、該 cDNA によりコードされる蛋白質のアミノ酸配列を配列番号: 1から 8、33から 34、41から 45に示す。

BLAST 検索の結果、GPRv cDNA がコードする蛋白質は、いずれも既知の 6 蛋白質共役型受容体と有意なアミノ酸配列上の相同性を示した。具体的には、「GPRv 4」は ORYLA PROBABLE G PROTEIN-COUPLED RECEPTOR (Q91178, 428aa)に対して 3 1%の相同性を、「GPRv11」は HUMAN NEUROPEPTIDE Y RECEPTOR TYPE 2 (P49146, 381aa)に対して 31%の相同性を、「GPRv11」は HUMAN NEUROPEPTIDE Y RECEPTOR TYPE 2 (P49146, 381aa)に対して 31%の相同性を、「GPRv13」は PONPY C5A ANAPHYLATOXIN CHEMO TACTIC RECEPTOR (P79234, 340aa)に対して 39%の相同性を、「GPRv14」は CHICK P2Y PURINOCEPTOR 5 (P32250, 308aa)に対して 40%の相同性を、「GPRv15」は HUMAN 5-HYDROXYTRYPTAMINE 1E RECEPTOR (P28566, 365aa) に対して 26%の相同性を、「GPRv19」は APIME OPSIN、BLUE-SENSITIVE (P90680, 377aa)に対して 25%の相同性を、「GPRv20」は RAT MAS PROTO-ONCOGENE (P12526, 324aa)に対して 38%の相同性を、「GPRv31」は SHEEP THYROTROPIN-RELEASING HORMONE RECEPT OR (Q28596, 398aa)に対して 29%の相同性を、「GPRv38」は P2Y PURINOCEPTOR 7 (Q15722, 352aa)に対して 46%の相同性を、「GPRv39」は RAT NEUROTENSIN RECE PTOR TYPE 1 (P20789, 424aa)に対して 35%の相同性を、「GPRv39」は RAT NEUROTENSIN RECE

NGIOTENSIN II RECEPTOR (Q13725, 359aa)に対して39%の相同性を、「GPRv77」はHUMAN PUTATIVE G PROTEIN-COUPLED RECEPTOR GPR17 (R12) (Q13304, 339aa)に対して29%の相同性を、「GPRv78」はHUMAN GALANIN RECEPTOR TYPE 2 (043603, 387aa)に対して39%の相同性を、「GPRv79」はRAT MAS PROTO-ONCOGENE (P12526, 324aa)に対して39%の相同性を、「GPRv81」はHUMAN 5-HYDROXYTRYPTAMINE 18 RECEPTOR (P28222, 390aa)に対して25%の相同性をそれぞれ示した。

また、本発明者等が単離した GPRv cDNA がコードする蛋白質(以下、「GPRv 蛋白質」と称することがある)は、いずれも G 蛋白質共役型受容体の特徴である 7 個の膜貫通ドメインと考えられる疎水性領域を保持していた。これら事実から、GPRv cDNA は、いずれも G 蛋白質共役型受容体ファミリーに属する蛋白質をコードしていると考えられる。 G 蛋白質共役型受容体は、そのリガンドの作用により G 蛋白質の活性化を通じて細胞内へシグナル伝達を行なう活性を有しており、上記したように遺伝的疾患を始めとして、脳神経系、循環器系、消化器系、免疫系、運動器系、泌尿器生殖器系などの非常に多くの領域の疾患に関連している。従って、GPRv 蛋白質は、GPRv 蛋白質の機能を調節するアゴニストやアンタゴニストなどのスクリーニングに利用することができ、上記疾患に対する医薬品の開発の重要な標的となる。

本発明は、また、GPRv 蛋白質と機能的に同等な蛋白質を提供する。ここで「機能的に同等」とは、対象となる蛋白質が GPRv 蛋白質と同等の生物学的特性を有していることを意味する。GPRv 蛋白質が持つ生物学的特性としては、三量体型 GTP 結合蛋白質の活性化を介して細胞内へシグナル伝達を行なう活性が挙げられる。三量体型 GTP 結合蛋白質は、活性化する細胞内伝達系の種類によって、Ca²+を上昇させる Gq型、cAMP を上昇させる Gs型、そして cAMP を抑制する Gi型の3種類のカテゴリーに分類される(Trends Pharmacol.Sci. (99) 20:118)。従って、対象となる蛋白質が GPRv 蛋白質と同等の生物学的特性を有しているか否

かは、例えば、その活性化による細胞内の cAMP 濃度もしくはカルシウム濃度の変化を検出することにより評価することが可能である。

GPRv 蛋白質と機能的に同等な蛋白質を調製するための方法の1つの態様としては、蛋白質中のアミノ酸配列に変異を導入する方法が挙げられる。このような方法には、例えば、部位特異的変異誘発法(Current Protocols in Molecular Biology edit. Ausubel et al. (1987) Publish. John Wiley & Sons Section 8.1-8.5)) が含まれる。また、蛋白質中のアミノ酸の変異は、自然界において生じることもある。本発明には、このように人工的か自然に生じたものかを問わず、GPRv 蛋白質のアミノ酸配列(配列番号:1から8、33から34、41から45)において1もしくは複数のアミノ酸が置換、欠失、挿入および/もしくは付加などにより変異した蛋白質であって、GPRv 蛋白質と機能的に同等な蛋白質が含まれる。これら蛋白質であって、GPRv 蛋白質と機能的に同等な蛋白質が含まれる。これら蛋白質におけるアミノ酸の変異数や変異部位は、GPRv 蛋白質の機能が保持される限り制限はない。変異数は、典型的には、全アミノ酸の10%以内であり、好ましくは全アミノ酸の5%以内であり、さらに好ましくは全アミノ酸の1%以内であると考えられる。

GPRv 蛋白質と機能的に同等な蛋白質を調製するための方法の他の態様としては、ハイブリダイゼーション技術あるいは遺伝子増幅技術を利用する方法が挙げられる。即ち、当業者であれば、ハイブリダイゼーション技術(Current Protocols in Molecular Biology edit. Ausubel et al. (1987) Publish. John Wiley & Sons Section 6.3-6.4)を利用して GPRv 蛋白質をコードする DNA 配列(配列番号:9から16、35から36、46から50) またはその一部をもとに同種または異種生物由来の DNA 試料から、これと相同性の高い DNA を単離して、該 DNA から GPRv 蛋白質と機能的に同等な蛋白質を得ることは、通常行いうることである。このように GPRv 蛋白質をコードする DNA とハイブリダイズする DNA によりコードされる蛋白質であって、GPRv 蛋白質と機能的に同等な蛋白質もまた本発明の蛋白質に含まれる。

- ---

このような蛋白質を単離するための生物としては、ヒト以外に、例えば、ラット、マウス、ウサギ、ニワトリ、ブタ、ウシ等が挙げられるが、これらに制限されない。

GPRv 蛋白質と機能的に同等な蛋白質をコードする DNA を単離するためのストリンジェントなハイブリダイゼーション条件としては、通常「1xSSC、0.1% SDS、37℃」程度の条件であり、より厳しい条件としては「0.5xSSC、0.1% SDS、42℃」程度の条件であり、さらに厳しい条件としては「0.2xSSC、0.1% SDS、65℃」程度の条件である。このようにハイブリダイゼーションの条件が厳しくなるほどプローブ配列と高い相同性を有する DNA の単離を期待しうる。但し、上記SSC、SDS および温度の条件の組み合わせは例示であり、当業者であれば、ハイブリダイゼーションのストリンジェンシーを決定する上記若しくは他の要素(例えば、プローブ濃度、プローブの長さ、ハイブリダイゼーション反応時間など)を適宜組み合わせることにより、上記と同様のストリンジェンシーを実現することが可能である。

このようなハイブリダイゼーション技術を利用して単離される DNA がコードする蛋白質は、通常、GPRv 蛋白質とアミノ酸配列において高い相同性を有する。 高い相同性とは、少なくとも 40%以上、好ましくは 60%以上、さらに好ましくは 80%以上(例えば、90%以上や 95%以上)の配列の相同性を指す。

アミノ酸配列や塩基配列の同一性は、Karlin and Altschul によるアルゴリズム BLAST(Proc. Natl. Acad. Sei. USA 90:5873-5877, 1993)によって決定することができる。このアルゴリズムに基づいて、BLASTN や BLASTX と呼ばれるプログラムが開発されている(Altschul et al. J. Mol. Biol.215:403-410, 1990)。BLAST に基づいて BLASTN によって塩基配列を解析する場合には、パラメーターはたとえば score = 100、wordlength = 12 とする。また、BLAST に基づいて BLASTX によってアミノ酸配列を解析する場合には、パラメーターはたとえば score = 50、wordlength = 3 とする。BLAST と Gapped BLAST プログラムを用いる場合

مطعة التا المعدد

には、各プログラムのデフォルトパラメーターを用いる。これらの解析方法の具体的な手法は公知である(http://www.ncbi.nlm.nih.gov.)。

また、遺伝子増幅技術 (PCR) (Current protocols in Molecular Biology ed it. Ausubel et al. (1987) Publish. John Wiley & Sons Section 6.1-6.4) を用いて GPRv 蛋白質をコードする DNA 配列 (配列番号:9から16、35から36、46から50) の一部を基にプライマーを設計し、GPRv 蛋白質をコードする DNA 配列と相同性の高い DNA 断片を単離し、該 DNA を基に GPRv 蛋白質と機能的に同等な蛋白質を得ることも可能である。

本発明は、また、本発明の蛋白質の部分ペプチドを含む。この部分ペプチドには、リガンドに結合するがシグナル伝達を行なわないペプチドが含まれる。このようなペプチドを基に作製したアフィニティーカラムは、リガンドのスクリーニングに好適に用いることができる。また、本発明の蛋白質の部分ペプチドは、抗体作製に用いることも可能である。本発明の部分ペプチドは、例えば、遺伝子工学的手法、公知のペプチド合成法、あるいは本発明の蛋白質を適当なペプチダーゼで切断することによって製造することができる。本発明の部分ペプチドは、通常、8アミノ酸残基以上、好ましくは12アミノ酸残基以上(例えば、15アミノ酸残基以上)である。

本発明の蛋白質は、組み換え蛋白質として、また天然の蛋白質として調製することが可能である。組み換え蛋白質は、例えば、後述するように本発明の蛋白質をコードする DNA を挿入したベクターを適当な宿主細胞に導入し、形質転換体内で発現した蛋白質を精製することにより調製することが可能である。一方、天然の蛋白質は、例えば、後述する本発明の蛋白質に対する抗体を結合したアフィニティーカラムを利用して調製することができる (Current Protocols in Molecul ar Biology edit. Ausubel et al. (1987) Publish. John Wiley & Sons Section 16.1-16.19)。アフィニティー精製に用いる抗体は、ポリクローナル抗体であってもモノクローナル抗体であってもよい。また、インビトロトランスレーショ

مسائنون

ン (例えば、「On the fidelity of mRNA translation in the nuclease-treate d rabbit reticulocyte lysate system. Dasso, M.C., Jackson, R.J. (1989) NAR 17:3129-3144」参照)などにより本発明の蛋白質を調製することも可能である。

また、本発明は、上記本発明の蛋白質をコードする DNA を提供する。本発明のDNA としては、本発明の蛋白質をコードしうるものであれば、その形態に特に制限はなく、cDNA の他、ゲノム DNA、化学合成 DNA なども含まれる。また、本発明の蛋白質をコードしうる限り、遺伝暗号の縮重に基づく任意の塩基配列を有するDNA が含まれる。本発明の DNA は、上記のように、GPRv 蛋白質をコードする DNA配列(配列番号:9から16、35から36、46から50)あるいはその一部をプローブとしたハイブリダイゼーション法やこれら DNA 配列をもとに合成したプライマーを用いた PCR 法等の常法により単離することが可能である。

また、本発明は、本発明の DNA が挿入されたベクターを提供する。本発明のベクターとしては、挿入した DNA を安定に保持するものであれば特に制限されず、例えば宿主に大陽菌を用いるのであれば、クローニング用ベクターとしては pBl uescript ベクター(Stratagene 社製) などが好ましい。本発明の蛋白質を生産する目的においてベクターを用いる場合には、特に発現ベクターが有用である。発現ベクターとしては、試験管内、大腸菌内、培養細胞内、生物個体内で蛋白質を発現するベクターであれば特に制限されないが、例えば、試験管内発現であれば pBEST ベクター (プロメガ社製)、大腸菌であれば pET ベクター (Invitrogen 社製)、培養細胞であれば pME18S-FL3 ベクター (GenBank Accession No. AB009864)、生物個体であれば pME18S ベクター (Mol Cell Biol. 8:466-472(1988)) などが好ましい。ベクターへの本発明の DNA の挿入は、常法により、例えば、制限酵素サイトを用いたリガーゼ反応により行うことができる (Current protocols in Molecular Biology edit. Ausubel et al. (1987) Publish. John Wiley & Sons. Section 11.4-11.11)。

また、本発明は、本発明のDNAまたは本発明のベクターを保持する形質転換体を提供する。本発明のベクターが導入される宿主細胞としては特に制限はなく、目的に応じて種々の宿主細胞が用いられる。蛋白質を高発現させるための真核細胞としては、例えば、COS細胞、CHO細胞などを例示することができる。宿主細胞へのベクター導入は、例えば、リン酸カルシウム沈殿法、電気パルス穿孔法 (Current protocols in Molecular Biology edit. Ausubel et al. (1987) Publish. John Wiley & Sons. Section 9.1-9.9)、リポフェクタミン法 (GIBCO-BR L 社製)、マイクロインジェクション法などの公知の方法で行うことが可能である。

また、本発明は、本発明の蛋白質をコードする DNA (配列番号: 9から16、 35から36、46から50のいずれかに記載の塩基配列からなる DNA またはそ の相補鎖)に相補的な、少なくとも15ヌクレオチドの鎖長を有するヌクレオチ ドを提供する。ここで「相補鎖」とは、A:T (ただし RNA の場合は U) 、G:C の 塩基対からなる2本鎖核酸の一方の鎖に対する他方の鎖を指す。また、「相補 的」とは、少なくとも 15 個の連続したヌクレオチド領域で完全に相補配列であ る場合に限られず、少なくとも 70%、好ましくは少なくとも 80%、より好ましく は90%、さらに好ましくは95%以上の塩基配列上の相同性を有すればよい。相同 性を決定するためのアルゴリズムは本明細書に記載したものを使用すればよい。 このようなヌクレオチドは、本発明の DNA を検出、単離するためのプローブとし て、また、本発明の DNA を増幅するためのプライマーとして利用することが可能 である。プライマーとして用いる場合には、通常、15bp~100bp、好ましくは 15 bp~35bp の鎖長を有する。また、プローブとして用いる場合には、本発明の DNA の少なくとも一部若しくは全部の配列を含む少なくとも 15bp の鎖長のヌクレオ チドが用いられる。このようなヌクレオチドは、好ましくは本発明の蛋白質をコ ードする DNA に特異的にハイブリダイズするものである。「特異的にハイブリダ イズする」とは、通常のハイブリダイゼーション条件下、好ましくはストリンジ

ェントな条件下で、本発明の蛋白質をコードする DNA (配列番号:9から16、35から36、46から50) とハイブリダイズし、他の蛋白質をコードする DNA とはハイブリダイズしないことを意味する。

これらヌクレオチドは、本発明の蛋白質の異常を検査・診断するために利用できる。例えば、これらヌクレオチドをプローブやプライマーとして用いたノーザンハイブリダイゼーションや RT-PCR により、本発明の蛋白質をコードする DNA の発現異常を検査することができる。また、これらヌクレオチドをプライマーとして用いたポリメラーゼ連鎖反応(PCR)により本発明の蛋白質をコードする DNA やその発現制御領域を増幅し、RFLP 解析、SSCP、シークエンシング等の方法により、DNA 配列の異常を検査・診断することができる。

また、これらヌクレオチドには、本発明の蛋白質の発現を抑制するためのアンチセンス DNA が含まれる。アンチセンス DNA は、アンチセンス効果を引き起こすために、少なくとも 15bp 以上、好ましくは 100bp、さらに好ましくは 500bp 以上の鎖長を有し、通常、3000bp 以内、好ましくは 2000bp 以内の鎖長を有する。このようなアンチセンス DNA には、本発明の蛋白質の異常(機能異常や発現異常)などに起因した疾患の遺伝子治療への応用も考えられる。該アンチセンス DNA は、例えば、本発明の蛋白質をコードする DNA(例えば、配列番号:9から16、35から36、46から50)の配列情報を基にホスホロチオネート法(Stein,1988 Physicochemical properties of phosphorothioate oligodeoxynucle otides. Nucleic Acids Res 16,3209-21 (1988))などにより調製することが可能である。

本発明のヌクレオチドは、遺伝子治療に用いる場合には、例えば、レトロウイルスベクター、アデノウイルスベクター、アデノ随伴ウイルスベクターなどのウイルスベクターやリポソームなどの非ウイルスベクターなどを利用して、ex vivo 法や in vivo 法などにより患者へ投与を行うことが考えられる。

また、本発明は、本発明の蛋白質に結合する抗体を提供する。本発明の抗体の 形態には特に制限はなく、ポリクローナル抗体やモノクローナル抗体または抗原 結合性を有するそれらの一部も含まれる。また、全てのクラスの抗体が含まれる。 さらに、本発明の抗体には、ヒト化抗体などの特殊抗体も含まれる。

本発明の抗体は、ポリクローナル抗体の場合には、常法に従い本発明の蛋白質のアミノ酸配列に相当するオリゴペプチドを合成し、家兎に免疫することにより得ることが可能である(Current protocols in Molecular Biology edit. Ausubel et al. (1987) Publish. John Wiley & Sons. Section 11.12-11.13)。モノクローナル抗体の場合には、常法に従い大腸菌で発現し精製した蛋白質を用いてマウスを免疫し、その脾臓細胞と骨髄腫細胞を細胞融合させたハイブリドーマ細胞を調製し、該ハイブリドーマ細胞から得ることができる(Current protocols in Molecular Biology edit. Ausubel et al. (1987) Publish. John Wiley & Sons. Section 11.4-11.11)。

本発明の蛋白質に結合する抗体は、本発明の蛋白質の精製に加え、例えば、本発明の蛋白質の発現異常や構造異常の検査・診断に利用することも考えられる。 具体的には、例えば組織、血液、または細胞などから蛋白質を抽出し、ウェスタンブロッティング、免疫沈降、ELISA等の方法による本発明の蛋白質の検出を通して、発現や構造の異常の有無を検査・診断することができる。

また、本発明の蛋白質に結合する抗体を、本発明の蛋白質に関連した疾患の治療などの目的に利用することも考えられる。本発明の抗体は、本発明の蛋白質のアゴニストやアンタゴニストとして作用し得る。抗体を患者の治療目的で用いる場合には、ヒト抗体またはヒト化抗体が免疫原性の少ない点で好ましい。ヒト抗体は、免疫系をヒトのものと入れ換えたマウス(例えば、「Functional transplant of megabase human immunoglobulin loci recapitulates human antibody response in mice, Mendez, M.J. et al.(1997) Nat.Genet.15:146-156」参照)に免疫することにより調製することができる。また、ヒト化抗体は、モノクロー

ナル抗体の超可変領域を用いた遺伝子組み換えによって調製することができる(Methods in Enzymology 203, 99-121(1991))。

また、本発明は、本発明の蛋白質を利用した、本発明の蛋白質に結合するリガンドのスクリーニング方法を提供する。このスクリーニング方法は、(a)本発明の蛋白質またはその部分ペプチドに被検試料を接触させる工程、(b)該蛋白質またはその部分ペプチドに結合する化合物を選択する工程を含む。

被検試料としては、特に制限はなく、例えば、種々の G 蛋白質共役型受容体のリガンド活性については不明の公知化合物やペプチド (例えば、ケミカルファイルに登録されているもの) あるいはファージ・ディスプレイ法 (J.Mol.Biol. (1991) 222, 301-310) などを応用して作成されたランダム・ペプチド群を用いることができる。また、微生物の培養上清や、植物、海洋生物由来の天然成分などもスクリーニングの対象となる。その他、脳をはじめとする生体組織抽出物、細胞抽出液、遺伝子ライブラリーの発現産物などが挙げられるが、これらに制限されない。

スクリーニングに用いる本発明の蛋白質は、例えば、細胞表面に発現した形態、 該細胞の細胞膜画分としての形態、アフィニティーカラムに結合した形態であっ てもよい。

具体的なスクリーニングの手法としては、例えば、本発明の蛋白質のアフィニティーカラムに被検試料を接触させ本発明の蛋白質に結合する化合物を精製する方法、ウエストウエスタンブロッティング法など多くの公知の方法を利用することができる。これら方法を利用する場合には、被検試料は適宜標識し、この標識を利用して本発明の蛋白質との結合を検出することができる。また、これら方法の他に、本発明の蛋白質を発現する細胞膜を調製して、これをチップ上に固定し、リガンド結合時に三量体型 GTP 結合蛋白質が乖離する事を、表面プラズモン共鳴(surface plasmon resonance)の変化で検出する方法(Nature Biotechnology(99)17:1105)を用いることも可能である。

- 700 ma

また、被検試料と本発明の蛋白質との結合活性は、被検試料が細胞表面に発現させた本発明の蛋白質へ結合することにより生じる細胞における変化を指標に検出することもできる。このような変化としては、例えば、細胞内の Ca^{2+} レベルの変化や CAMP レベルの変化が挙げられるが、これらに制限されない。具体的には、CAMP G 蛋白質共役型受容体に対するアゴニスト活性は CTP_{γ} S 結合法により測定できる。

この方法の 1 つの実施例として、G 蛋白質共役型受容体を発現させた細胞膜を 20mM HEPES (pH7.4), 100mM NaCl, 10mM MgCl $_2$, 50 μ M GDP 溶液中で、 35 S で標識された GTP γ S 400pM と混合させ、被検試料存在下と非存在下でインキュベーション後、濾過(filtration)を行い、結合した GTP γ S の放射活性を比較する手法を用いることができる。

このスクリーニング系において本発明の蛋白質を発現させる宿主細胞としては特に制限はなく、目的に応じて種々の宿主細胞が用いられるが、例えば、COS 細

胞、CHO細胞、HEK293細胞などを例示することができる。本発明の蛋白質を脊椎 動物細胞で発現させるためのベクターとしては、本発明の蛋白質をコードする遺 伝子の上流に位置するプロモーター、RNA のスプライス部位、ポリアデニル化部 位および転写終結配列や複製起点等を有するものを好適に用いることができる。 例えば、SV40 の初期プロモーターを有する pSV2dhfr (Mol.Cell.Biol.(1981)1,8 54-864) や、pEF-BOS (Nucleic Acids Res.(1990)18,5322) 、pCDM8 (Nature(19 87)329,840-842) 、pCEP4 (Invitrogen 社) などは、G 蛋白質共役型受容体を発 現させるのに有用なベクターである。ベクターへの本発明の DNA の挿入は常法に より制限酵素サイトを用いたリガーゼ反応により行うことができる (Current pr otocols in Molecular Biology edit. Ausubel et al. (1987) Publish. John W iley & Sons. Section 11.4~11.11)。また、宿主細胞へのベクター導入は、例 えば、リン酸カルシウム沈殿法、電気パルス穿孔法 (Current protocols in:Mol ecular Biology edit. Ausubel et al. (1987) Publish. John Wiley & Sons. S ection 9.1-9.9) 、リポフェクタミン法 (GIBCO-BRL 社製) 、FuGENE6 試薬 (ベ ーリンガーマンハイム社)、マイクロインジェクション法などの公知の方法で行 うことが可能である。

上記の本発明の蛋白質に結合するリガンドのスクリーニング方法により、リガンドが単離されれば、本発明の蛋白質とリガンドの相互作用を阻害する化合物のスクリーニングが可能となる。従って、本発明は、また、本発明の蛋白質とそのリガンドとの結合を阻害する活性を有する化合物のスクリーニング方法を提供する。このスクリーニング方法は、(a)被検試料の存在下で本発明の蛋白質またはその部分ペプチドにリガンドを接触させ、該蛋白質またはその部分ペプチドとリガンドとの結合活性を検出する工程、(b)被検試料非存在下での結合活性と比較して、工程(a)で検出された結合活性を低下させる化合物を選択する工程、を含む。

Secret Trace

被検試料としては、特に制限はなく、例えば、コンビナトリアル・ケミストリー技術(Tetrahedron (1995) 51,8135-8137)によって得られた化合物群、あるいはファージ・ディスプレイ法(J.Mol.Biol. (1991) 222,301-310)などを応用して作成されたランダム・ペプチド群を用いることができる。また、微生物の培養上清や、植物、海洋生物由来の天然成分などもスクリーニングの対象となる。その他、脳をはじめとする生体組織抽出物、細胞抽出液、遺伝子ライブラリーの発現産物、合成低分子化合物、合成ペプチド、天然化合物などが挙げられるが、これらに制限されない。

スクリーニングに用いる本発明の蛋白質は、例えば、細胞表面に発現した形態、 該細胞の細胞膜画分としての形態、あるいはアフィニティーカラムに結合した形 態であってもよい。

具体的なスクリーニングの手法としては、例えば、リガンドを放射性同位元素などで標識して、被検試料の存在下において本発明の蛋白質と接触させ、被検試料非存在下で検出した場合と比較して、本発明の蛋白質とリガンドとの結合活性を低下させる化合物を、該リガンドに付された標識を基に検出する方法を用いることができる。また、上記の本発明の蛋白質に結合するリガンドのスクリーニングの場合と同様に、細胞内の変化を指標にスクリーニングすることも可能である。即ち、本発明の蛋白質を発現する細胞に被検試料の存在下でリガンドを接触させ、被検試料非存在下で検出した場合と比較して、該細胞における変化を減少させる化合物を選択することにより、本発明の蛋白質とリガンドとの結合を阻害する化合物をスクリーニングすることが可能である。本発明の蛋白質を発現する細胞は、上記した本発明の蛋白質に結合するリガンドのスクリーニングの場合と同様に調製することができる。このスクリーニングにより単離される化合物は、本発明の蛋白質のアゴニストやアンタゴニストの候補となる。

また、本発明は、本発明の蛋白質の活性を阻害または促進する化合物をスクリーニングする方法を提供する。このスクリーニング方法は、(a)被検試料の存

在下で本発明の蛋白質を発現する細胞に該蛋白質のリガンドを接触させる工程、(b)該リガンドの本発明の蛋白質への結合による細胞における変化を検出する工程、(c)被検試料非存在下での細胞における変化と比較して、工程(b)で検出された細胞における変化を抑制または増強させる化合物を選択する工程、を含む。

被検試料としては、上記の本発明の蛋白質とリガンドとの結合を阻害する化合物のスリーニング方法と同様に、コンビナトリアル・ケミストリー技術によって得られた化合物群、ファージ・ディスプレイ法などを応用して作成されたランダム・ペプチド群、微生物の培養上清や、植物、海洋生物由来の天然成分、生体組織抽出物、細胞抽出液、遺伝子ライブラリーの発現産物、合成低分子化合物、合成ペプチド、天然化合物などを用いることができる。また、上記の本発明の蛋白質とリガンドとの結合を阻害する化合物のスリーニングにより単離された化合物を被検試料として用いることも可能である。本発明の蛋白質を発現する細胞は、上記した本発明の蛋白質に結合するリガンドのスクリーニングの場合と同様に調製することができる。被検試料接触後の細胞における変化は、上記のスクリーニング方法と同様に、細胞内の Ca²+レベルや cAMP レベルの変化を指標に検出することができる。また、細胞内のシグナル伝達を検出する場合には、ルシフェラーゼなどをレポーター遺伝子とするレポーターアッセイ系等の測定系を利用して検出することも可能である。

この検出の結果、被検試料非存在下においてリガンドを接触させた場合の細胞における変化と比較して、被検試料を接触させた場合における細胞における変化が抑制されていれば、用いた被検試料は、本発明の蛋白質の活性を阻害する化合物であると判定される。逆に、被検試料が該細胞における変化を増強させれば、該化合物は、本発明の蛋白質の活性を促進する化合物であると判定される。なお、ここでいう「本発明の蛋白質の活性の促進または阻害する」とは、本発明の蛋白質に対する直接的な作用であると、間接的な作用であるとを問わず、結果として

本発明の蛋白質の活性が促進または阻害されることを指す。従って、このスクリーニングにより単離される化合物には、本発明の蛋白質またはリガンドに作用してこれらの結合を阻害または促進することにより本発明の蛋白質の活性を阻害または促進する化合物の他、これらの結合自体を阻害または促進しないが、結果として本発明の蛋白質の活性を阻害または促進する化合物も含まれる。このような化合物には、例えば、本発明の蛋白質とリガンドとの結合を阻害しないが、細胞内のシグナル伝達経路を阻害若しくは促進する化合物が含まれる。

本発明のスクリーニング方法により単離される化合物を医薬品として用いる場合には、単離された化合物自体を直接患者に投与する以外に、公知の製剤学的方法により製剤化した医薬組成物として投与を行うことも可能である。例えば、薬理学上許容される担体もしくは媒体、具体的には、滅菌水や生理食塩水、植物油、乳化剤、懸濁剤などと適宜組み合わせて製剤化して投与することが考えられる。患者への投与は、一般的には、例えば、動脈内注射、静脈内注射、皮下注射など当業者に公知の方法により行いうる。投与量は、患者の体重や年齢、投与方法などにより変動するが、当業者であれば適当な投与量を適宜選択することが可能である。また、該化合物がDNAによりコードされうるものであれば、該DNAを遺伝子治療用ベクターに組込み、遺伝子治療を行うことも考えられる。

図面の簡単な説明

図 1 は、「GPRv4」アミノ酸配列を「Query」にして、SWISS-PROT 全配列に対する BLAST 検索を行った結果を示す図である。 ORYLA PROBABLE G PROTEIN-COUPL ED RECEPTOR に対し 31%の相同性を示した。

図 2 は、「GPRv11」アミノ酸配列を「Query」にして、SWISS-PROT 全配列に対する BLAST 検索を行った結果を示す図である。HUMAN NEUROPEPTIDE Y RECEPTOR TYPE 2 に対し 31%の相同性を示した。

図3は、「GPRv13」アミノ酸配列を「Query」にして、SWISS-PROT 全配列に対する BLAST 検索を行った結果を示す図である。PONPY C5A ANAPHYLATOXIN CHEMOT ACTIC RECEPTOR に対し 39%の相同性を示した。

図4は、「GPRv14」アミノ酸配列を「Query」にして、SWISS-PROT 全配列に対する BLAST 検索を行った結果を示す図である。CHICK P2Y PURINOCEPTOR 5 に対し 40%の相同性を示した。

図5は、「GPRv15」のアミノ酸配列を「Query」にして、SWISS-PROT 全配列に 対する BLAST 検索を行った結果を示す図である。HUMAN 5-HYDROXYTRYPTAMINE 1E に対して 26%の相同性を示した。

図6は、「GPRv19」のアミノ酸配列を「Query」にして、SWISS-PROT 全配列に 対する BLAST 検索を行った結果を示す図である。APIME OPSIN, BLUE-SENSITIVE に対して 25%の相同性を示した。

図7は、「GPRv20」のアミノ酸配列を「Query」にして、SWISS-PROT 全配列に 対する BLAST 検索を行った結果を示す図である。RAT MAS PROTO-ONCOGENE に対 して 38%の相同性を示した。

図8は、「GPRv31」のアミノ酸配列を「Query」にして、SWISS-PROT 全配列に対する BLAST 検索を行った結果を示す図である。SHEEP THYROTROPIN-RELEASING HORMONE RECEPTOR に対して 29%の相同性を示した。

図9は、「GPRv38」アミノ酸配列を「Query」にして、SWISS-PROT 全配列に対する BLAST 検索を行った結果を示す図である。P2Y PURINOCEPTOR 7 (Q15722)に対して 46%の相同性を示した。

図 1 0 は、「GPRv39」アミノ酸配列を「Query」にして、SWISS-PROT 全配列に対する BLAST 検索を行った結果を示す図である。NEUROTENSIN RECEPTOR TYPE 1 (P20789)に対して 35%の相同性を示した。

図11は、「GPRv68」アミノ酸配列を「Query」にして、SWISS-PROT 全配列に 対する BLAST 検索を行った結果を示す図である。TYPE-1B ANGIOTENSIN II RECEP TOR (Q13725)に対して、39%で最も高い相同性を示した。

図12は、「GPRv77」アミノ酸配列を「Query」にして、SWISS-PROT 全配列に対する BLAST 検索を行った結果を示す図である。HUMAN PUTATIVE G PROTEIN-COUPLED RECEPTOR GPR17 (R12) (Q13304)に対して、29%で最も高い相同性を示した。

図13は、「GPRv78」アミノ酸配列を「Query」にして、SWISS-PROT 全配列に対する BLAST 検索を行った結果を示す図である。HUMAN GALANIN RECEPTOR TYPE 2 (043603)に対して、39%で最も高い相同性を示した。

図14は、「GPRv79」アミノ酸配列を「Query」にして、SWISS-PROT 全配列に対する BLAST 検索を行った結果を示す図である。RAT MAS PROTO-ONCOGENE (P125 26)に対して、39%で最も高い相同性を示した。

図15は、「GPRv81」アミノ酸配列を「Query」にして、SWISS-PROT 全配列に対する BLAST 検索を行った結果を示す図である。HUMAN 5-HYDROXYTRYPTAMINE 1B RECEPTOR (P28222)に対して、25%で最も高い相同性を示した。

発明を実施するための最良の形態

次に、本発明を実施例によりさらに具体的に説明するが、本発明は下記実施例に限定されるものではない。なお、特に断りがない場合は、公知の方法 (Maniat is, T. at al. (1982): "Molecular Cloning - A Laboratory Manual" Cold Spring Harbor Laboratory, NY) に従って実施可能である。

[実施例1] 新規G蛋白質共役型受容体をコードする遺伝子の単離

本発明の新規 G 蛋白質共役型受容体 (GPRv4, GPRv11, GPRv13, GPRv14, GPRv1 5, GPRv19, GPRv20, GPRv31, GPRv38, GPRv39, GPRv68, GPRv77, GPRv78, GPRv7 9, GPRv81) をコードする全長 cDNA は、PCR により取得した。

新規 G 蛋白質共役型受容体 GPRv4 の増幅にはヒト胎児脳由来の Marathon Read y cDNA (Clontech 社)を鋳型 cDNA に、フォワードプライマーとして 5'-ATGGCCA ACTCCACAGGGCTGAACGCCT-3'(配列番号:17)、リバースプライマーとして 5'-TCAGGAGAGAGACTCTCAGGTGGCCCC-3'(配列番号:18)を用いた。PCR は Pyrobes t DNA polymerase (宝酒造)を用い 5% ホルムアミド存在下で、94℃(2分)の後、98℃(30秒) /65℃(30秒) /75℃(2分)のサイクルを 30回繰り返した。その結果、約1.1 kbpの DNA 断片が増幅された。この断片を pCR2.1 plasmid (Invitrogen 社)を用いてクローニングした。得られたクローンの塩基配列はジデオキシターミネーター法により ABI377 DNA Sequencer (Applied Biosystems 社)を用いて解析した。明らかになった配列を配列番号:9に示す。

同配列は1107塩基のオープンリーディングフレーム(配列番号:9の第1番目から第1107番目)を持っている。オープンリーディングフレームから予測されるアミノ酸配列(368アミノ酸)を配列番号:1に示す。予想アミノ酸配列は、G蛋白質共役型受容体の特徴である7個の膜貫通ドメインと思われる疎水性領域を有していることから、本遺伝子がG蛋白質共役型受容体をコードすることが判明した。

新規 G 蛋白質共役型受容体 GPRv11 の増幅にはヒト胎児由来の Marathon Ready cDNA(Clontech 社)を鋳型 cDNA に、フォワードプライマーとして 5'-ATGCAGGC GCTTAACATTACCCCGGAGC-3'(配列番号:19)、リバースプライマーとして 5'-T TAATGCCCACTGTCTAAAGGAGAATTC-3'(配列番号:20)を用いた。PCR は Pyrobest DNA polymerase(宝酒造社)を用い 5% ホルムアミド存在下で、94°C(2.5 分)の後、94°C(5 秒)/72°C(2 分)のサイクルを 5 回、94°C(5 秒)/70°C(2 分)のサイクルを 5 回、94°C(5 秒)/68°C(5 0)/68°C(5 0)

dideoxy terminator 法により ABI377 DNA Sequencer (Applied Biosystems 社)を用いて解析した。明らかになった配列を配列番号:10に示す。

同配列は 1296 塩基のオープンリーディングフレーム (配列番号:10の第1番目から第 1296番目)を持っている。オープンリーディングフレームから予測されるアミノ酸配列 (431アミノ酸)を配列番号:2に示す。予想アミノ酸配列は、G蛋白質共役型受容体の特徴である7個の膜貫通ドメインと思われる疎水性領域を有していることから、本遺伝子がG蛋白質共役型受容体をコードすることが判明した。

新規 G 蛋白質共役型受容体 GPRv13 の増幅にはヒト胎盤由来の Marathon Ready cDNA(Clontech 社)を鋳型 cDNAに、フォワードプライマーとして 5'-ATGGGGAA CGATTCTGTCAGCTACGAGT-3'(配列番号:21)、リバースプライマーとして 5'-C TACACCTCCATCTCCGAGACCAGGTCA-3'(配列番号:22)を用いた。PCR は Pyrobest DNA polymerase(宝酒造社)を用い 5% ホルムアミド存在下で、94°C(2.5 分)の後、94°C(5 秒)72°C(2 分)のサイクルを 5 回、94°C(5 秒)70°C(2 分)のサイクルを 5 回、94°C(5 秒)70°C(5 秒)70°C

同配列は1014塩基のオープンリーディングフレーム(配列番号:11の第1番目から第1014番目)を持っている。オープンリーディングフレームから予測されるアミノ酸配列(337アミノ酸)を配列番号:3に示す。予想アミノ酸配列は、G蛋白質共役型受容体の特徴である7個の膜貫通ドメインと思われる疎水性領域を有していることから、本遺伝子がG蛋白質共役型受容体をコードすることが判明した。

ALTON ALTON

新規 G 蛋白質共役型受容体 GPRv14 の増幅にはヒト胎児脳由来の Marathon Rea dy cDNA (Clontech 社)を鋳型 cDNA に、フォワードプライマーとして 5'-ATGTTA GCCAACAGCTCCTCAACCAACA-3'(配列番号:23)、リバースプライマーとして 5'-TCAGAGGGCGGAATCCTGGGGGACACTGT-3'(配列番号:24)を用いた。PCR は Pyrobe st DNA polymerase (宝酒造社)を用い 5%ホルムアミド存在下で 94°C (2.5分)の後、94°C (5秒) /72°C (2分)のサイクルを 5回、94°C (5秒) /70°C (2分)のサイクルを 5回、94°C (5秒) /68°C (2分)のサイクルを 25回繰り返した。その結果、約1.1 kbpの DNA 断片が増幅された。この断片を pCR2.1 plasmid (Invitrogen 社)を用いてクローニングした。得られたクローンの塩基配列はジデオキシターミネーター法により ABI377 DNA Sequencer (Applied Biosystem s社)を用いて解析した。明らかになった配列を配列番号:12に示す。

同配列は1119塩基のオープンリーディングフレーム(配列番号:12の第1番目から第1119番目)を持っている。オープンリーディングフレームから予測されるアミノ酸配列(372アミノ酸)を配列番号:4に示す。予想アミノ酸配列は、G蛋白質共役型受容体の特徴である7個の膜貫通ドメインと思われる疎水性領域を有していることから、本遺伝子がG蛋白質共役型受容体をコードすることが判明した。

新規 G 蛋白質共役型受容体 GPRv15 の増幅にはヒト胎児脳由来の Marathon Ready cDNA (Clontech社)を鋳型 cDNAに、フォワードプライマーとして 5'-ATGAGT GATGAGCGGGGGCGCTGCCTGGCAG-3'(配列番号:25)、リバースプライマーとして 5'-CTAGGACGCGGAGCCCAGCGAGTCCGAG-3'(配列番号:26)を用いた。PCR は Pyrobest DNA polymerase (宝酒造)を用い 5% ホルムアミド存在下で、94℃(2.5分)の後、98℃(5秒) /72℃(4分)のサイクルを 5回、98℃(5秒) /70℃(4分)のサイクルを 5回、98℃(5秒) /68℃(4分)のサイクルを 25回繰り返した。その結果、約 1.8 kbpの DNA 断片が増幅された。この断片を pCR2.1 plasmid (Invitrogen社)を用いてクローニングした。得られたクローンの塩基配

متسحة فأصائمه

列はジデオキシターミネーター法により ABI377 DNA Sequencer (Applied Biosy stems 社)を用いて解析した。明らかになった配列を配列番号:13に示す。

同配列は 1830 塩基のオープンリーディングフレーム (配列番号:13) を持っている。オープンリーディングフレームから予測されるアミノ酸配列 (609 アミノ酸) を配列番号:5に示す。予想アミノ酸配列は、G蛋白質共役型受容体の特徴である7個の膜貫通ドメインと思われる疎水性領域を有していることから、本遺伝子がG蛋白質共役型受容体をコードすることが判明した。

新規 G 蛋白質共役型受容体 GPRv19 の増幅にはヒト胎盤由来の Marathon Ready cDNA (Clontech 社)を鋳型 cDNA に、フォワードプライマーとして 5'-ATGATGGG ACTCACCGAGGGGGTGTTCC-3'(配列番号:27)、リバースプライマーとして 5'-C TAAGAGAAAATGGGTCCCTTGGATCCAG-3'(配列番号:28)を用いた。PCR は Pyrobes t DNA polymerase (宝酒造)を用い、94℃(2分)の後、94℃(30秒) /55℃(30秒) /72℃(2分)のサイクルを 30回繰り返した。その結果、約1.0 kbpの DNA 断片が増幅された。この断片を pCR2.1 plasmid (Invitrogen 社)を用いてクローニングした。得られたクローンの塩基配列はジデオキシターミネーター法により ABI377 DNA Sequencer (Applied Biosystems 社)を用いて解析した。明らかになった配列を配列番号:14に示す。

同配列は951塩基のオープンリーディングフレーム(配列番号:14)を持っている。オープンリーディングフレームから予測されるアミノ酸配列(316アミノ酸)を配列番号:6に示す。予想アミノ酸配列は、G蛋白質共役型受容体の特徴である7個の膜貫通ドメインと思われる疎水性領域を有していることから、本遺伝子がG蛋白質共役型受容体をコードすることが判明した。

新規 G 蛋白質共役型受容体 GPRv20 の増幅にはヒト胎児由来の Marathon Ready cDNA (Clontech 社)を鋳型 cDNA に、フォワードプライマーとして 5'-ATGGATCC AACCATCTCAACCTTGGACAC-3'(配列番号:29)、リバースプライマーとして 5'-TCAGGTTAGATAAACATCTATTTGAAGAC-3'(配列番号:30)を用いた。PCR は Pyrobe

st DNA polymerase (宝酒造)を用い、5% ホルムアミド存在下で、94 $^{\circ}$ $^{\circ}$ (2.5 分)の後、94 $^{\circ}$ (5 秒) /72 $^{\circ}$ (4 分)のサイクルを 5 回、94 $^{\circ}$ (5 秒) /68 $^{\circ}$ (4 分)のサイクルを 5 回、94 $^{\circ}$ (5 秒)/68 $^{\circ}$ (4 分)のサイクルを 25 回繰り返した。その結果、約 1.1 kbp の DNA 断片が増幅された。この断片を pCR2.1 plasmid (Invitrogen 社)を用いてクローニングした。得られたクローンの塩基配列はジデオキシターミネーター法により ABI377 DNA Sequencer (Applied Biosy stems 社)を用いて解析した。明らかになった配列を配列番号:15に示す。

同配列は1116塩基のオープンリーディングフレーム(配列番号:15)を持っている。オープンリーディングフレームから予測されるアミノ酸配列(322アミノ酸)を配列番号:7に示す。予想アミノ酸配列は、G蛋白質共役型受容体の特徴である7個の膜貫通ドメインと思われる疎水性領域を有していることから、本遺伝子がG蛋白質共役型受容体をコードすることが判明した。

新規 G 蛋白質共役型受容体 GPRv31 の増幅にはヒト胎児由来の Marathon Ready cDNA (Clontech 社)を鋳型 cDNAに、フォワードプライマーとして 5'-ATGGTTGG AGACACATTAAAACTTCTG-3'(配列番号:31)、リバースプライマーとして 5'-TC ATGGCATGACAACCAGATTAGGAAAG-3'(配列番号:32)を用いた。PCR は Pyrobest DNA polymerase (宝酒造)を用い、94°C(2.分)の後、94°C(30秒)/50°C(30秒)/72°C(2分)のサイクルを 30回繰り返した。その結果、約1.1 kbp の DNA 断片が増幅された。この断片を pCR2.1 plasmid (Invitrogen 社)を用いてクローニングした。得られたクローンの塩基配列はジデオキシターミネーター法により ABI377 DNA Sequencer (Applied Biosystems 社)を用いて解析した。明らかになった配列を配列番号:16に示す。

同配列は1062 塩基のオープンリーディングフレーム(配列番号:16)を持っている。オープンリーディングフレームから予測されるアミノ酸配列(353アミノ酸)を配列番号:8に示す。予想アミノ酸配列は、G蛋白質共役型受容体の

A TOTAL STREET

特徴である7個の膜貫通ドメインと思われる疎水性領域を有していることから、本遺伝子がG蛋白質共役型受容体をコードすることが判明した。

新規 G 蛋白質共役型受容体 GPRv38 の増幅にはヒト脳由来の Marathon Ready c DNA (Clontech 社)を鋳型 cDNAに、フォワードプライマーとして 5'-ATGTCGGTCT GCTACCGTCCCCCAGGGA-3'(配列番号:37)、リバースプライマーとして 5'-TCA AAGGTCCCATTCCGGACCGTCCTTC-3'(配列番号:38)を用いた。PCR は Pyrobest DNA polymerase (宝酒造)を用い、5%ホルムアミド存在下で、98°C (2.5分)の後、98°C (5秒) /72°C (4分)のサイクルを5回、98°C (5秒) /70°C (4分)のサイクルを5回、98°C (5秒) /70°C (4分)のサイクルを5回、98°C (5秒) /68°C (4分)のサイクルを25回繰り返した。その結果、約1.1 kbpのDNA 断片が増幅された。この断片を pCR2.1 plasmid (Invitrogen 社)を用いてクローニングした。得られたクローンの塩基配列はジデオキシターミネーター法により ABI377 DNA Sequencer (Applied Bio systems 社)を用いて解析した。明らかになった配列を配列番号:35に示す。

同配列は1077塩基のオープンリーディングフレーム(配列番号:35)を持っている。オープンリーディングフレームから予測されるアミノ酸配列(358アミノ酸)を配列番号:33に示す。予想アミノ酸配列は、G蛋白質共役型受容体の特徴である7個の膜貫通ドメインと思われる疎水性領域を有していることから、本遺伝子がG蛋白質共役型受容体をコードすることが判明した。

新規 G 蛋白質共役型受容体 GPRv39 の増幅にはヒト胎児脳由来の Marathon Rea dy cDNA (Clontech 社)を鋳型 cDNA に、フォワードプライマーとして 5'-ATGTCA GGGATGGAAAAACTTCAGAATG-3'(配列番号:39)、リバースプライマーとして 5'-TCAGGTTTTGTTAAAGTGGAAGCTTTGATAG-3'(配列番号:40)を用いた。PCR は Pyr obest DNA polymerase (宝酒造)を用い、5% ホルムアミド存在下で、94°C(2分)の後、94°C(30秒)/50°C(30秒)/72°C(1.5分)のサイクルを 35回繰り返した。その結果、約 1.2 kbp の DNA 断片が増幅された。この断片を pCR 2.1 plasmid (Invitrogen 社)を用いてクローニングした。得られたクローンの

塩基配列はジデオキシターミネーター法により ABI377 DNA Sequencer (Applied Biosystems 社)を用いて解析した。明らかになった配列を配列番号:36に示す。

同配列は1248 塩基のオープンリーディングフレーム(配列番号:36)を持っている。オープンリーディングフレームから予測されるアミノ酸配列(415 アミノ酸)を配列番号:34に示す。予想アミノ酸配列は、G蛋白質共役型受容体の特徴である7個の膜貫通ドメインと思われる疎水性領域を有していることから、本遺伝子がG蛋白質共役型受容体をコードすることが判明した。

新規 G 蛋白質共役型受容体 GPRv68 の増幅にはヒトゲノム DNA(Clontech 社)を鋳型 cDNA に、フォワードプライマーとして 5'-ATGCAGATGGCCGATGCAGCCACGATA G-3'(配列番号:51)、リバースプライマーとして 5'-TCAGTAGGCAGAGCTGCTGG GCAGCAGG-3'(配列番号:52)を用いた。PCR は Pyrobest DNA polymerase (宝酒造)を用い、98°C (2.5分)の後、98°C (30秒) /55°C (30秒) /72°C (4分)のサイクルを 35回繰り返した。その結果、約1.4 kbpの DNA 断片が増幅された。この断片を pCR2.1 plasmid (Invitrogen 社)を用いてクローニングした。得られたクローンの塩基配列はジデオキシターミネーター法により ABI37 7 DNA Sequencer (Applied Biosystems 社)を用いて解析した。明らかになった配列を配列番号:46に示す。

同配列は 1410 塩基のオープンリーディングフレーム (配列番号:46) を持っている。オープンリーディングフレームから予測されるアミノ酸配列 (469 アミノ酸) を配列番号:41に示す。予想アミノ酸配列は、G蛋白質共役型受容体の特徴である7個の膜貫通ドメインと思われる疎水性領域を有していることから、本遺伝子がG蛋白質共役型受容体をコードすることが判明した。

新規 G 蛋白質共役型受容体 GPRv77 の増幅にはヒト胎児脳由来の Marathon Rea dy cDNA (Clontech 社) を鋳型 cDNA に、フォワードプライマーとして 5'-atgaac aacaatacaacatgtattcaac-3'(配列番号:53)、リバースプライマーとして 5'

-tcaaccatatgattgcatatgtgctgaa-3'(配列番号:54)を用いた。PCRはPyrobe st DNA polymerase (宝酒造)を用い、94°C(2.5分)の後、94°C(30秒)/55°C(30秒)/72°C(3分)のサイクルを30回繰り返した。その結果、約1.0kbpのDNA断片が増幅された。この断片をpCR2.1 plasmid (Invitrogen社)を用いてクローニングした。得られたクローンの塩基配列はジデオキシターミネーター法によりABI377 DNA Sequencer (Applied Biosystems社)を用いて解析した。明らかになった配列を配列番号:47に示す。

同配列は 1011 塩基のオープンリーディングフレーム (配列番号:47) を持っている。オープンリーディングフレームから予測されるアミノ酸配列 (336 アミノ酸) を配列番号:42に示す。予想アミノ酸配列は、G蛋白質共役型受容体の特徴である7個の膜貫通ドメインと思われる疎水性領域を有していることから、本遺伝子がG蛋白質共役型受容体をコードすることが判明した。

新規 G 蛋白質共役型受容体 GPRv78 の増幅にはヒト胎児脳由来の Marathon Rea dy cDNA (Clontech 社)を鋳型 cDNA に、フォワードプライマーとして 5'-ATGCAC ACCGTGGCTACGTCCGGACCCA-3'(配列番号:55)、リバースプライマーとして 5'-TCAGAGAGGGGCGTTGTCCTCCCCCAGG-3'(配列番号:56)を用いた。PCR は Pyrobe st DNA polymerase (宝酒造)を用い、5% ホルムアミド存在下で、98°C (2.5分)の後、98°C (5秒) /72°C (4分)のサイクルを 5回、98°C (5秒) /70°C (4分)のサイクルを 5回、98°C (5秒) /70°C (4分)のサイクルを 5回、98°C (5秒) /68°C (4分)のサイクルを 25回繰り返した。その結果、約 1.2 kbpの DNA 断片が増幅された。この断片を pCR 2.1 plasmid (Invitrogen 社)を用いてクローニングした。得られたクローンの塩基配列はジデオキシターミネーター法により ABI377 DNA Sequencer (Applied Biosystems 社)を用いて解析した。明らかになった配列を配列番号:48に示す。

同配列は 1197 塩基のオープンリーディングフレーム (配列番号:48) を持っている。オープンリーディングフレームから予測されるアミノ酸配列 (398 ア

ミノ酸)を配列番号: 43に示す。予想アミノ酸配列は、G蛋白質共役型受容体の特徴である7個の膜貫通ドメインと思われる疎水性領域を有していることから、本遺伝子がG蛋白質共役型受容体をコードすることが判明した。

新規 G 蛋白質共役型受容体 GPRv79 の増幅にはヒトゲノム DNA (Clontech 社)を鋳型 cDNA に、フォワードプライマーとして 5'-atggatccaaccaccccggcctgggga a-3'(配列番号:57)、リバースプライマーとして 5'-ctacaccagactgcttctcg acatctcc-3'(配列番号:58)を用いた。PCR は Pyrobest DNA polymerase (宝酒造)を用い、94°C(2分)の後、94°C(30秒)/55°C(30秒)/72°C(2.5分)のサイクルを 30回繰り返した。その結果、約1.0 kbpの DNA 断片が増幅された。この断片を pCR2.1 plasmid (Invitrogen 社)を用いてクローニングした。得られたクローンの塩基配列はジデオキシターミネーター法により ABI377 DNA Sequencer (Applied Biosystems 社)を用いて解析した。明らかになった配列を配列番号:49に示す。

同配列は993塩基のオープンリーディングフレーム(配列番号:49)を持っている。オープンリーディングフレームから予測されるアミノ酸配列(330アミノ酸)を配列番号:44に示す。予想アミノ酸配列は、G蛋白質共役型受容体の特徴である7個の膜貫通ドメインと思われる疎水性領域を有していることから、本遺伝子がG蛋白質共役型受容体をコードすることが判明した。

新規 G 蛋白質共役型受容体 GPRv81 の増幅にはヒトゲノム DNA (Clontech 社)を鋳型 cDNA に、フォワードプライマーとして 5'-ATGGGGGATGAGCTGGCACCTTGCCCT G-3'(配列番号:59)、リバースプライマーとして 5'-CTAGGAAATGGTAAAGATGG CCTGGTGC-3'(配列番号:60)を用いた。PCR は Pyrobest DNA polymerase (宝酒造)を用い、94°C(2分)の後、94°C(30秒) / 55°C(30秒) / 72°C(2.5分)のサイクルを 30回繰り返した。その結果、約1.0 kbpの DNA 断片が増幅された。この断片を pCR2.1 plasmid (Invitrogen 社)を用いてクローニングした。得られたクローンの塩基配列はジデオキシターミネーター法により ABI377

DNA Sequencer (Applied Biosystems 社) を用いて解析した。明らかになった配列を配列番号:50に示す。

同配列は1044 塩基のオープンリーディングフレーム(配列番号:50)を持っている。オープンリーディングフレームから予測されるアミノ酸配列(347 アミノ酸)を配列番号:45に示す。予想アミノ酸配列は、G蛋白質共役型受容体の特徴である7個の膜貫通ドメインと思われる疎水性領域を有していることから、本遺伝子がG蛋白質共役型受容体をコードすることが判明した。

[実施例2] 新規G蛋白質共役型受容体のアミノ酸配列でのSWISS-PROTに対するBLAST検索

「GPRv4」のアミノ酸配列での SWISS-PROT に対する BLAST (Basic local alig nment search tool) [S. F. Altschul et al., J.Mol.Biol., 215: 403-410 (19 90)]検索結果を図1に示した。「GPRv4」は既知 G 蛋白質共役型受容体の中では ORYLA PROBABLE G PROTEIN-COUPLED RECEPTOR (Q91178, 428aa)に対して 31%で最も高い相同性を示した。このことから「GPRv4」が新規 G 蛋白質共役型受容体であることが判明した。

「GPRv11」のアミノ酸配列での SWISS-PROT に対する BLAST 検索結果を図2に示した。「GPRv11」は既知 G 蛋白質共役型受容体の中では HUMAN NEUROPEPTIDE Y RECEPTOR TYPE 2 (P49146, 381aa)に対して、31%で最も高い相同性を示した。このことから「GPRv11」が新規 G 蛋白質共役型受容体であることが判明した。

「GPRv13」のアミノ酸配列での SWISS-PROT に対する BLAST 検索結果を図3に示した。「GPRv13」は既知 G 蛋白質共役型受容体の中では PONPY C5A ANAPHYLAT OXIN CHEMOTACTIC RECEPTOR (P79234, 340aa)に対して、39%で最も高い相同性を示した。このことから「GPRv13」が新規 G 蛋白質共役型受容体であることが判明した。

「GPRv14」のアミノ酸配列での SWISS-PROT に対する BLAST 検索結果を図4に 示した。「GPRv14」は既知 G 蛋白質共役型受容体の中では CHICK P2Y PURINOCEP TOR 5 (P32250, 308aa)に対して、40%で最も高い相同性を示した。このことから「GPRv14」が新規 G 蛋白質共役型受容体であることが判明した。

「GPRv15」のアミノ酸配列での SWISS-PROT に対する BLAST 検索結果を図5 に示した。「GPRv15」は既知 G 蛋白質共役型受容体の中では HUMAN 5-HYDROXYTRYP TAMINE 1E RECEPTOR (P28566, 365aa)に対して 26%で最も高い相同性を示した。このことから「GPRv15」が新規 G 蛋白質共役型受容体であることが判明した。

「GPRv19」のアミノ酸配列での SWISS-PROT に対する BLAST 検索結果を図 6 に示した。「GPRv19」は既知 G 蛋白質共役型受容体の中では APIME OPSIN, BLUE-S ENSITIVE (P90680, 377aa)に対して 25%で最も高い相同性を示した。このことから「GPRv19」が新規 G 蛋白質共役型受容体であることが判明した。

「GPRv20」のアミノ酸配列での SWISS-PROT に対する BLAST 検索結果を図7に示した。「GPRv20」は既知 G 蛋白質共役型受容体の中では RAT MAS PROTO-ONCOG ENE (P12526, 324aa)に対して 38%で最も高い相同性を示した。このことから「GPRv20」が新規 G 蛋白質共役型受容体であることが判明した。

「GPRv31」のアミノ酸配列での SWISS-PROT に対する BLAST 検索結果を図 8 に示した。「GPRv31」は既知 G 蛋白質共役型受容体の中では SHEEP THYROTROP IN-R ELEASING HORMONE RECEPTOR (Q28596, 398aa)に対して 29%で最も高い相同性を示した。このことから「GPRv31」が新規 G 蛋白質共役型受容体であることが判明した。

「GPRv38」のアミノ酸配列での SWISS-PROT に対する BLAST 検索結果を図9 に示した。「GPRv38」は既知 G 蛋白質共役型受容体の中では同一なものは存在せず、P2Y PURINOCEPTOR 7 (Q15722, 352aa)に対して 46%で最も高い相同性を示した。このことから「GPRv38」が新規 G 蛋白質共役型受容体であることが判明した。

「GPRv39」のアミノ酸配列での SWISS-PROT に対する BLAST 検索結果を図 1 0 に示した。「GPRv39」は既知 G 蛋白質共役型受容体の中では同一なものは存在せず、RAT NEUROTENSIN RECEPTOR TYPE 1 (P20789, 424aa)に対して 35%で最も高

い相同性を示した。このことから「GPRv39」が新規 G 蛋白質共役型受容体である ことが判明した。

「GPRv68」のアミノ酸配列での SWISS-PROT に対する BLAST 検索結果を図1 1 に示した。「GPRv68」は既知 G 蛋白質共役型受容体の中では同一なものは存在せず、TYPE-1B ANGIOTENSIN II RECEPTOR (Q13725, 359aa)に対して、39%で最も高い相同性を示した。このことから「GPRv68」が新規 G 蛋白質共役型受容体であることが判明した。

「GPRv77」のアミノ酸配列での SWISS-PROT に対する BLAST 検索結果を図12 に示した。「GPRv77」は既知 G 蛋白質共役型受容体の中では同一なものは存在せず、HUMAN PUTATIVE G PROTEIN-COUPLED RECEPTOR GPR17 (R12) (Q13304, 339a a)に対して、29%で最も高い相同性を示した。このことから「GPRv77」が新規 G 蛋白質共役型受容体であることが判明した。

「GPRv78」のアミノ酸配列での SWISS-PROT に対する BLAST 検索結果を図13 に示した。「GPRv78」は既知 G 蛋白質共役型受容体の中では同一なものは存在せず、HUMAN GALANIN RECEPTOR TYPE 2 (043603, 387aa)に対して、39%で最も高い相同性を示した。このことから「GPRv78」が新規 G 蛋白質共役型受容体であることが判明した。

「GPRv79」のアミノ酸配列での SWISS-PROT に対する BLAST 検索結果を図 1 4 に示した。「GPRv79」は既知 G 蛋白質共役型受容体の中では同一なものは存在せず、RAT MAS PROTO-ONCOGENE (P12526, 324aa)に対して、39%で最も高い相同性を示した。このことから「GPRv79」が新規 G 蛋白質共役型受容体であることが判明した。

「GPRv81」のアミノ酸配列での SWISS-PROT に対する BLAST 検索結果を図 1 5 に示した。「GPRv81」は既知 G 蛋白質共役型受容体の中では同一なものは存在せず、HUMAN 5-HYDROXYTRYPTAMINE 1B RECEPTOR (P28222, 390aa)に対して、25%で

最も高い相同性を示した。このことから「GPRv81」が新規 G 蛋白質共役型受容体であることが判明した。

産業上の利用の可能性

本発明により、新規 G 蛋白質共役型受容体(GPRv4, GPRv11, GPRv13, GPRv14, GPRv15, GPRv19, GPRv20, GPRv31, GPRv38, GPRv39, GPRv68, GPRv77, GPRv78, GPRv79, GPRv81)、該蛋白質をコードする遺伝子、該遺伝子を含むベクター、該ベクターを含む宿主細胞、該蛋白質の製造方法が提供された。さらに、該蛋白質の活性を修飾する化合物のスクリーニング方法が提供された。本発明の蛋白質やその遺伝子、または本発明の蛋白質の活性を修飾する化合物は、本発明の G 蛋白質共役型受容体蛋白質が関与する疾患の新しい予防薬や治療薬の開発への利用が期待される。

請求の範囲

- 1. グアノシン三リン酸結合蛋白質共役型の受容体をコードする下記 (a) から (d) のいずれかに記載の DNA。
- (a) 配列番号: 1から8、33から34、41から45のいずれかに記載のアミノ酸配列からなる蛋白質をコードする DNA。
- (b)配列番号: 9から16、35から36、46から50のいずれかに記載の 塩基配列のコード領域を含む DNA。
- (c)配列番号:1から8、33から34、41から45のいずれかに記載のアミノ酸配列において1もしくは複数のアミノ酸が置換、欠失、付加および/または挿入したアミノ酸配列からなる蛋白質をコードするDNA。
- (d)配列番号: 9から16、35から36、46から50のいずれかに記載の 塩基配列からなる DNA にストリンジェントな条件下でハイブリダイズする DNA。
- 2. 配列番号: 1から8、33から34、41から45のいずれかに記載のアミノ酸配列からなる蛋白質の部分ペプチドをコードする DNA。
- 3. 請求項1または2に記載のDNAを含有するベクター。
- 4. 請求項1または2に記載のDNAまたは請求項3に記載のベクターを保持する形質転換体。
- 5. 請求項1または2に記載の DNA によりコードされる蛋白質またはペプチド。
- 6. 請求項4に記載の形質転換体を培養し、該形質転換体またはその培養上清から発現させた蛋白質またはペプチドを回収する工程を含む、請求項5に記載の蛋白質またはペプチドの製造方法。
- 7. 請求項5に記載の蛋白質に結合するリガンドのスクリーニング方法であって、
- (a) 請求項5に記載の蛋白質またはペプチドに被検試料を接触させる工程、
- (b) 該蛋白質またはペプチドに結合する化合物を選択する工程、を含む方法。

- 8. 請求項1または2に記載の蛋白質とそのリガンドとの結合を阻害する活性 を有する化合物のスクリーニング方法であって、
- (a)被検試料の存在下で請求項1または2に記載の蛋白質またはその部分ペプチドにリガンドを接触させ、該蛋白質またはその部分ペプチドとリガンドとの結合活性を検出する工程、
- (b)被検試料非存在下での結合活性と比較して、工程 (a)で検出された結合 活性を低下させる化合物を選択する工程、を含む方法。
- 9. 請求項1または2に記載の蛋白質の活性を阻害または促進する化合物をスクリーニングする方法であって、
- (a)被検試料の存在下で該蛋白質を発現する細胞に該蛋白質のリガンドを接触 させる工程、
- (b) 該リガンドの該蛋白質への結合による細胞における変化を検出する工程、
- (c)被検試料非存在下での細胞における変化と比較して、工程(b)で検出された細胞における変化を抑制または増強させる化合物を選択する工程、を含む方法。
- 10. 細胞における変化が、cAMP 濃度の変化またはカルシウム濃度の変化である、請求項8または9に記載の方法。
- 11. 請求項1または2に記載の蛋白質に結合する抗体。
- 12. 請求項7から10のいずれかに記載のスクリーニングにより単離される化合物。
- 13. 請求項12に記載の化合物を有効成分とする医薬組成物。
- 14. 配列番号: 9から16、35から36、46から50のいずれかに記載の塩基配列からなる DNA またはその相補鎖に相補的な、少なくとも15 ヌクレオチドの鎖長を有するヌクレオチド。

```
>sp|Q91178|GPRX_ORYLA PROBABLE G PROTEIN-COUPLED RECEPTOR (FRAGMENT).
            Length = 428
 Score = 256 (90.1 bits), Expect = 4.8e-36, Sum P(2) = 4.8e-36
 Identities = 72/232 (31%), Positives = 119/232 (51%)
Query:
          10 SEVAGSLGLILAAVVEVGALLGNGALLVVVLRTPGLRDALYLAHLCVVDLLAAASIMPLG 69
                   GL + + ALL N ++V + R P L+ ++ HLC VD+L A +MPLG
         42 SQMKDLFGLFCMVTLNLIALLANTGVMVAIARAPHLKKFAFVCHLCAVDVLCAILLMPLG 101
Sbict:
Query:
         70 LLAAPPPGLGRVRLGPAPCRAARFLSAALLPACTLGVAALGLARYRLIVHPLRPGSRPPP 129
             ++++ P
                     GV
                              C+ FL+ L+ L+ A+ + RY IVHP+R
Sbjct:
         102 IISSSP-FFGTVVFTILECQVYIFLNVFLIWLSILTITAISVERYFYIVHPMRYEVKMTI 160
        130 VLVLTA---VWAAAGLLGALSLLGPPP---APPPAPARCSVLAGGL---GPFRPLWALLA 180
Query:
                    +W + LL ++L G PP
                                             A + CS+ A
                                                            G F L+ ++
Sbict:
        161 NLVIGVMLLIWFKSLLLALVTLFGWPPYGHQSSIAASHCSLHASHSRLRGVFAVLFCVIC 220
        181 FALPALLLLGAYGGIFVVARRAALR--PPRP----ARGSRLRSDSLDSRLSIL 227
Query:
            F P +++ Y ++ VAR AAL+ P P A ++ RSDS++S+ +I+
Sbjct:
        221 FLAPVVVIFSVYSAVYKVARSAALQQVPAVPTWADASPAKDRSDSINSQTTII 273
 Score = 174 (61.3 bits), Expect = 4.8e-36, Sum P(2) = 4.8e-36
 Identities = 53/144 (36%), Positives = 70/144 (48%)
Query:
        216 RSDSLDSRLSI----LPP-LRPR--LPGGKAALAPALAVGQFAACWLPYGCACLAPAAR 267
            RSDS++S+ +I
                            LP L P
                                       GGKAAL A VGQF CWLP+
Sbjct:
        262 RSDSINSQTTIITTRTLPQRLSPERAFSGGKAALTLAFIVGQFLVCWLPFFIFHLQMSLT 321
        268 AA----EAEAAVTWVAYSAFAAHPFLYGLLQRPVRLALGRLSRRALPGPVRA--CTPQA 320
Query:
                   + E AV W+AYS+FA +P YGLL R +R L + R + PV
Sbict:
        322 GSMKSPGDLEEAVNWLAYSSFAVNPSFYGLLNRQIRDELVKFRRCCVTQPVEIGPSSLEG 381
Query:
        321 WHPRALLQCLQRPPEGPAVGPSEA 344
                  LQ +QR
                               PS A
Sbjct:
        382 SFQENFLQFIQRTSSSSETHPSFA 405
Score = 49 (17.2 bits), Expect = 4.4e-12, Sum P(2) = 4.4e-12
 Identities = 16/55 (29%), Positives = 21/55 (38%)
Query:
        148 LLGPPPAPPPAPARCSVLAGGLGPFRPLWALLAFALPALLLLGAYGGIFVVARRA 202
            L GP P PP
                          V+
                                    + L+ L
                                                 L+ L A G+ V RA
Sbict:
         23 LFGPHPTVPPD---VGVVTSSQSQMKDLFGLFCMVTLNLIALLANTGVMVAIARA 74
```

```
>sp|P49146|NY2R_HUMAN NEUROPEPTIDE Y RECEPTOR TYPE 2 (NPY2-R).
            Length = 381
 Score = 440 (154.9 bits), Expect = 3.7e-42, P = 3.7e-42
 Identities = 98/309 (31%), Positives = 174/309 (56%)
Query:
          38 PELPGRAKL----ALVLTGVLIFALALFGNALVFYVVTRSKAMRTVTNIFICSLALSDL 92
                           L+L
                                  I L + GN+LV +VV + K+MRTVTN FI +LA++DL
Sbjct:
          38 PELIDSTKLIEVQVVLILAYCSIILLGVIGNSLVIHVVIKFKSMRTVTNFFIANLAVADL 97
Query:
          93 LITFFCIPVTMLQNISDNWLGGAFICKMVPFVQSTAVVTEILTMTCIAVERHQGLVHPFK 152
                C+P T+ + W G +C +VP+ Q AV +T+T IA++RH+ +V+ +
Sbict:
          98 LVNTLCLPFTLTYTLMGEWKMGPVLCHLVPYAQGLAVQVSTITLTVIALDRHRCIVYHLE 157
Query:
         153 MKWQYTNRRAFTMLGVVWLVAVIVGSPMWHVQQLEIKYDFLYEKEHICCLEEWTSP---V 209
                 + R +F ++G+ W ++ ++ SP+
                                         ++ + + + + E + C E+W
Sbict:
         158 SK--ISKRISFLIIGLAWGISALLASPLAIFREYSL-IEIIPDFEIVACTEKWPGEEKSI 214
         210 HQKIYTTFILVILFLLPLMVMLILYSKIGYELWIKKRVGDGSVLRTIHGKEMSKIARKKK 269
Query:
             + +Y+ L+IL++LPL ++ Y++I +L K V G+
                                                         Н
Sbjct:
         215 YGTVYSLSSLLILYVLPLGIISFSYTRIWSKL--KNHVSPGAANDHYH-----QRRQ 264
         270 RAVIMMVTVVALFAVCWAPFHVVHMMIEYSNFEKEYDDVTIKMIFAIVQIIGFSNSICNP 329
Query:
                M+V VV +FAV W P H + + + + + D
                                                     K+IF + II
                                                                 ++ NP
Sbjct:
         265 KTTKMLVCVVVVFAVSWLPLHAFQLAVDIDS--QVLDLKEYKLIFTVFHIIAMCSTFANP 322
Query:
         330 IVYAFMNENFKKNVLSA 346
            ++Y +MN N++K LSA
Sbjct:
         323 LLYGWMNSNYRKAFLSA 339
```

Sbict:

図 3

```
>sp|P79234|C5AR_PONPY C5A ANAPHYLATOXIN CHEMOTACTIC RECEPTOR (C5A-R)
            (FRAGMENT).
            Length = 340
 Score = 614 (216.1 bits), Expect = 1.3e-60, P = 1.3e-60
 Identities = 130/329 (39%), Positives = 187/329 (56%)
           8 YEYGDYSDLSDR--PVDCLDGACLAIDPLRVAPLPLYAAIFLVGVPGNAMVAWVAGKVAR 65
Query:
             YE+ D +D+ D
                           PVD
                                       D + L ++A +FLVGV GNA+V WV
           4 YEHYDDNDMLDANTPVDKTSNTLRVPD---ILALVIFAVVFLVGVLGNALVVWVTAFEAK 60
Sbict:
Query:
          66 RRVGATWLLHLAVADLLCCLSLPILAVPIARGGHWPYGAVGCRALPSIILLTMYASVLLL 125
             R + A W L+LAVAD L CL+LPIL I + HWP+G
                                                    CR LPS+ILL MYAS+LLL
          61 RTINAIWFLNLAVADFLSCLALPILFTSIVQHHHWPFGGAACRILPSLILLNMYASILL 120
Sbjct:
         126 AALSADLCFLALGPAWWSTVQRACGVQVACGAAWTLALLLTVPSAIYRRLHQEHFPARLQ 185
Query:
             A +SAD L
                          PW
                                + A
                                       +AC AW LALLLT+PS +YR + +E+FP ++
         121 ATISADRFLLVFNPIWCQNFRGAGLAWIACAVAWGLALLLTIPSFLYRVVREEYFPPKVL 180
Sbict:
         186 CVVDYGGSSSTENAVTAIRFLFGFLGPLVAVASCHSALLC--WAARRCRPLGT----AI 238
Query:
             C VD+G
                       E AV +R + GF+ PL+ + C++ LL
                                                      W+RR
Sbjct:
         181 CGVDHGHDKRRERAVAIVRLVLGFVWPLLTLTICYTFLLLRTWSRRATRSTKTLKVVVAV 240
Query:
        239 VVGFFVCWAPYHLLGLVLTVAAPNSALLARALRAEPLIVGLALAHSCLNPMLFLYFGRA- 297
            V FF+ W PY + G++++
                                  P+S
                                            + + L + A + C+NP++++ G+
        241 VASFFIFWLPYQVTGMMMSFLEPSSPTFLLLKKLDSLCISFAYINCCINPIIYVVAGQGF 300
Sbict:
Query:
        298 -- QLRRSLPAACHWALRESQGQDESVDSKKST 327
              +LR+SLP+
                           LE
```

ES

301 QGRLRKSLPSLLRNVLTEESVVRESKSFTRST 332

+ST

```
>sp|P32250|P2Y5_CHICK P2Y PURINOCEPTOR 5 (P2Y5) (PURINERGIC RECEPTOR 5) (6H1).
            Length = 308
 Score = 551 (194.0 bits); Expect = 6.4e-54, P = 6.4e-54
 Identities = 113/281 (40%), Positives = 172/281 (61%)
Query:
         22 HRLHLVVYSLVLAAGLPLNALALWVFLRALRVHSVVSVYMCNLAASDLLFTLSLPVRLSY 81
            + L+ V+S+V GL N +A+++F
                                       L+V + + YM NLA SDLLF +LP R+ Y
         14 YTLYGCVFSMVFVLGLIANCVAIYIFTFTLKVRNETTTYMLNLAISDLLFVFTLPFRIYY 73
Sbjct:
         82 YALHHWPFPDLLCQTTGAIFQMNMYGSCIFLMLINVDRYAAIVHPLRLRHLRRPRVARLL 141
Query:
            + + +WPF D+LC+ + +F NMYGS +FL I+VDR+ AIVHP R + LR R AR++
         74 FVVRNWPFGDVLCKISVTLFYTNMYGSILFLTCISVDRFLAIVHPFRSKTLRTKRNARIV 133
Sbjct:
        142 CLGVWALILVFAVPAARVHRPSRCRYRDLEVRLCFESFSDELWKGRLLPLVLLAEALGFL 201
Query:
            C+ VW +L + PA+
                                 S R + E R CFE+F + WK L +V+ E +GF
Sbjct:
         134 CVAVWITVLAGSTPASFFQ--STNRQNNTEQRTCFENFPESTWKTYLSRIVIFIEIVGFF 191
        202 LPLAAVVYSSGRVFWTLARPDATQSQR--RRKTVRLLLANLVIFLLCFVPYNSTLAVYGL 259
Query:
            +PL V S V TL +P + ++K ++++ +LVIF CFVPYN TL +Y L
        192 IPLILNVTCSTMVLRTLNKPLTLSRNKLSKKKVLKMIFVHLVIFCFCFVPYNITLILYSL 251
Sbjct:
Query:
        260 LRSKL-VAASVPARDRVRGVLMVMVLLAGANCVLDPLVYYFSAE 302
            +R++ + SV VR + V + +A +NC DP+VYYF+++
Sbjct:
        252 MRTQTWINCSVVTA--VRTMYPVTLCIAVSNCCFDPIVYYFTSD 293
```

with the same

```
>sp:5H1E_HUMAN 5-HYDROXYTRYPTAMINE 1E RECEPTOR (5-HT-1E) (SEROTONIN RECEPTOR) (5- HT1E) (S31).
Length = 365
```

Score = 58.6 bits (139), Expect = 3e-08 Identities = 35/132 (26%), Positives = 66/132 (49%), Gaps = 8/132 (6%)

Query: 20 LSLLANAWGILSVGAKQKKWKPLEFLLCTLAATHMLNVAVPIATYSVVQLRRQRPDFEWN 79 L+ L N I+++G +K +P +L+C+LA T +L VAV + S++ + R W

Sbjct: 35 LTTLLNLAVIMAIGTTKKLHQPANYLICSLAVTDLL-VAVLVMPLSIIYIVMDR----WK 89

Query: 80 EG--LCKVFVSTFYTLTLATCFSVTSLSYHRMWMVCWPVNYRLSNAKKQAVHTVMGIWMV 137

G LC+V++S T + + + + R W + + Y K+A ++ +W +

Sbjct: 90 LGYFLCEVWLSVDMTCCTCSILHLCVIALDRYWAITNAIEYARKRTAKRAALMILTVWTI 149

Query: 138 SFILSALPAVGW 149

S +S +P + W

Sbjct: 150 SIFIS-MPPLFW 160

>sp:OPSB_APIME OPSIN, BLUE-SENSITIVE (AMBLOP).
Length = 377

Score = 38.3 bits (87), Expect = 0.020
Identities = 30/120 (25%), Positives = 52/120 (43%), Gaps = 13/120 (10%)

Query: 187 LW-YLPPLIVSLASYSLLIFSLGRHTRQMLQNG-----TSSRDPTTEAHKRAIRIIL 237
+W Y+ PLI + YS L+ S+ H + + + S++D A R ++
Sbjct: 226 IWAYVIPLIFIILFYSRLLSSIRNHEKMLREQAKKMNVKSLVSNQDKERSAEVRIAKVAF 285

Query: 238 SFFFLFLL----YFLAFLIASFGNFLPKTKMAKMIGEVMTMFYPAGHSFILILGNSKLKQ 293
+ FFLFLL Y LI +GN T ++ M+ V +I + + + +Q
Sbjct: 286 TIFFLFLLAWTPYATVALIGVYGNRELLTPVSTMLPAVFAKTVSCIDPWIYAINHPRYRQ 345

معالمات.

```
>sp:MAS_RAT MAS PROTO-ONCOGENE.
           Length = 324
 Score = 184 bits (463), Expect = 2e-46
 Identities = 108/283 (38%), Positives = 168/283 (59%), Gaps = 21/283 (7%)
Query: 37 VSLVGLTGNAVVLWLLGCRMRRNAFSIYILNLAAADFLFLSGRLI----YSLLSFISIPH 92
                  N ++LW L RMRRN F++YI +L+ AD L I
Sbjct: 41 ISPLGFVENGILLWFLCFRMRRNPFTVYITHLSIADISLLFCIFILSIDYALDYELSSGH 100
Query: 93 TISKILYPV-MMFSYFAGLSFLSAVSTERCLSVLWPIWYRCHRPTHLSAVVCVLLWALSL 151
                  V +F Y GL L+A+S ERCLSVL+PIWYRCHRP H SA VC LLWALS
Sbjct: 101 YYTIVTLSVTFLFGYNTGLYLLTAISVERCLSVLYPIWYRCHRPKHQSAFVCALLWALSC 160
Query: 152 LRSILEWMLCGFLFSGADSAWCQTSD-----FITVAWLIFLCVVLCGSSLVLLIRILCG 205
          L + +E+++C + SG +S
                               SD
                                        FI + +
                                                     ++ SS +L+++I
Sbjct: 161 LVTTMEYVMC--IDSGEESH--SQSDCRAVIIFIAILSFLVFTPLMLVSSTILVVKIRKN 216
Query: 206 SRKIPLTRLYVTILLTVLVFLLCGLPFGIQFFLFLWIHVDREVLFCHVHLVSIFLSALNS 265
                ++LY+ I++T+++FL+ +P + + L+ +
                                                     F ++H +S+ S +NS
Sbjct: 217 TWASHSSKLYIVIMVTIIIFLIFAMPMRVLYLLY----YEYWSTFGNLHNISLLFSTINS 272
Query: 266 SANPIIYFFVGSFRQRQNRQNLKLVLQRALQDASEV--DEGGG 306
          SANP IYFFVGS ++++ R++LK+VL RA +D +
Sbjct: 273 SANPFIYFFVGSSKKKRFRESLKVVLTRAFKDEMQPRRQEGNG 315
```

図 8

>sp:TRFR_SHEEP THYROTROPIN-RELEASING HORMONE RECEPTOR (TRH-R) (THYROLIBERIN RECEPTOR).

Length = 398

Score = 41.4 bits (95), Expect = 0.003

Identities = 26/87 (29%), Positives = 43/87 (48%), Gaps = 3/87 (3%)

Query: 53 LIQTGVGILGNSFLLCFYNLILFTGHKLRPTDLILSQLALANSMVLFFKGIPQTMAAFGL 112

LI G+GI+GN ++ +++ T H PT+ L LA+A+ MVL G+P +

Sbjct: 33 LIICGLGIVGNIMVVL---VVMRTKHMRTPTNCYLVSLAVADLMVLVAAGLPNITDSIYG 89

Query: 113 KYLLNDTGCKFVFYYHRVGTRVSLSTI 139

++ GC + Y +G S +I

Sbjct: 90 SWVYGYVGCLCITYLQYLGINASSCSI 116

```
>sp|Q15722|P2Y7_HUMAN P2Y PURINOCEPTOR 7 (P2Y7) (LEUKOTRIENE B4 RECEPTOR)
            (CHEMOATTRACTANT RECEPTOR-LIKE 1).
            Length = 352
 Score = 606 (213.3 bits), Expect = 9.7e-60, P = 9.7e-60
 Identities = 147/316 (46%), Positives = 188/316 (59%)
          25 AFLLLAALL--GLPGNGFVVWSLAGWRPARGRPLAATLVLHLALADGAVLLLTPLFVAFL 82
Query:
             A +LL+ L GLPGN FVVWS+ + + R + A +VL+LALAD AVLL P F+ FL
          21 AIILLSVALAVGLPGNSFVVWSIL--KRMQKRSVTALMVLNLALADLAVLLTAPFFLHFL 78
Sbjct:
          83 TRQAWPLGQAGCKAVYYVCALSMYASVLLTGLLSLQRCLAVTRPFLAPRLRSPALARRLL 142
Query:
              + W G AGC+ +YVC +SMYASVLL
                                            +SL R LAV RPF++ +LR+ A+ARR+L
Sbjct:
          79 AQGTWSFGLAGCRLCHYVCGVSMYASVLLITAMSLDRSLAVARPFVSQKLRTKAMARRVL 138
         143 LAVWLAALLLAVPAAVYRHL--WRDRVCQLC---HPSPVHAAAHLSLETLTAFVLPFGLM 197
Query:
               +W+ + LLA P YR + W+ + LC +PS H A HL E +T F+LPF +
         139 AGIWVLSFLLATPVLAYRTVVPWKTNM-SLCFPRYPSEGHRAFHLIFEAVTGFLLPFLAV 197
Sbict:
         198 LGCYSVTLARLRGARWGSGRHGARVGRLVSAIVLAFGLLWAPYHAVNLLQAVAALAPPEG 257
Query:
                      RL+ R+ R
                                   R GRLV I+L F W PYH VNL +A ALA
         198 VASYSDIGRRLQARRF---RRSRRTGRLVVLIILTFAAFWLPYHVVNLAEAGRALAGQAA 254
Sbjct:
         258 ALAKLGGAGQAARAGTTALAFFSSSVNPVLYVFTAGDLLPRAGPRFLTRLFEGSG-EA-- 314
Query:
             L +G
                       AR
                             ALAF SSSVNPVLY
                                               G LL AG F+ +L EG+G EA
Sbjct:
         255 GLGLVGKRLSLARNVLIALAFLSSSVNPVLYACAGGGLLRSAGVGFVAKLLEGTGSEASS 314
Query:
         315 -- RGG--GRS-REGTMELRTTP 331
               RGG G++ R G
                           L P
Sbjct:
         315 TRRGGSLGQTARSGPAALEPGP 336
```

```
>sp|P20789|NTR1_RAT NEUROTENSIN RECEPTOR TYPE 1 (NT-R-1) (HIGH-AFFINITY
            LEVOCABASTINE- INSENSITIVE NEUROTENSIN RECEPTOR) (NTRH).
            Length = 424
 Score = 340 (119.7 bits), Expect = 3.4e-48, Sum P(2) = 3.4e-48
 Identities = 74/209 (35%), Positives = 126/209 (60%)
          48 VSVVYVPIFVVGVIGNVLVCLVILQH---QAMKTPTNYYLFSLAVSDLLVLLLGMPLEVY 104
Query:
             V+ +Y+ +FVVG +GN + + +
                                        Q++++ +Y+L SLA+SDLL+LLL MP+E+Y
         67 VTAIYLALFVVGTVGNSVTAFTLARKKSLQSLQSTVHYHLGSLALSDLLILLLAMPVELY 126
Sbict:
         105 E-MWRNYPFLFGPVGCYFKTALFETVCFASILSITTVSVERYVAILHPFRAKLQSTRRRA 163
Query:
               +W ++P+ FG GC L + +A+ L++ ++SVERY+AI HPF+AK
Sbjct:
         127 NFIWVHHPWAFGDAGCRGYYFLRDACTYATALNVASLSVERYLAICHPFKAKTLMSRSRT 186
         164 LRILGIVWGFSVLFSLPNTSIHGIKFHYFPNGSLVPGSATCTVIKPMWIYNFIIQVTSFL 223
Query:
              + + +W S L ++P G++ + +G+ PG · CT I
                                                                +IQV +F+
        187 KKFISAIWLASALLAIPMLFTMGLQ-NRSGDGTH-PGGLVCTPIVDTATVKVVIQVNTFM 244
Sbjct:
Query:
        224 FYLLPMTVISVLYYLMALRLKKDKSLEADEG 254
              +L PM VIS+L ++A +L
Sbjct:
         245 SFLFPMLVISILNTVIANKLTVMVHQAAEQG 275
 Score = 174 (61.3 bits), Expect = 3.4e-48, Sum P(2) = 3.4e-48
 Identities = 28/83 (33%), Positives = 52/83 (62%)
        269 MLFVLVLVFAICWAPFHIDRLFFSFV--EEWSESLAAVFNLVHVVSGVFFYLSSAVNPII 326
Query:
             +L +V+ F +CW P+H+ RL F ++ E+W+ L ++ ++++ FY+SSA+NPI+
Sbict:
        309 VLRAVVIAFVVCWLPYHVRRLMFCYISDEQWTTFLFDFYHYFYMLTNALFYVSSAINPIL 368
Query:
        327 YNLLSRRFQAAFQNVISSFHKOW 349
            YNL+S F+ F + ++
Sbict:
        369 YNLVSANFRQVFLSTLACLCPGW 391
```

```
>sp|Q13725|AG2S_HUMAN TYPE-1B ANGIOTENSIN II RECEPTOR (AT1B) (AT1BR).
            Length = 359
 Score = 270 (95.0 bits), Expect = 4.5e-40, Sum P(2) = 4.5e-40
 Identities = 61/153 (39%), Positives = 91/153 (59%)
          82 ILISVVYWVVCALGLAGNLLVLYLMKSMQGWRKSSINLFVTNLALTDFQFVLTLPFWAVE 141
Query:
             ++I +Y ++ +G+ GN LV+ ++ K+ ++F+ NLAL D F+LTLP WAV
         29 VMIPTLYSIIFVVGIFGNSLVVIVIYFYMKL-KTVASVFLLNLALADLCFLLTLPLWAVY 87
Sbict:
         142 NALDFKWPFGKAMCKIVSMVTSMNMYASVFFLTAMSVTRYHSVASALKSHRTRGHGRGDC 201
Query:
             A++++WPFG +CKI S S N+YASVF LT +S+ RY ++
                                                       +KS R R
         88 TAMEYRWPFGNYLCKIASASVSFNLYASVFLLTCLSIDRYLAIVHPMKS-RLR----- 139
Sbjct:
Query:
         202 CGRSLGDSCCFSAKALCVWIWALAALASLPSAI 234
              R++ AK C+ IW LA LASLP+ I
Sbict:
        140 -- RTM-----LVAKVTCIIIWLLAGLASLPAII 165
 Score = 176 (62.0 bits), Expect = 4.5e-40, Sum P(2) = 4.5e-40
 Identities = 60/223 (26%), Positives = 101/223 (45%)
        214 AKALCVWIWALAALASLPSAIFSTTVKVMGEELCLVRFPDKLLGRDRQFWLGLYHSQKVL 273
Query:
            AK C+ IW LA LASLP+ I + ++ F +
                                                            LGL
                                                                  K +
        145 AKVTCIIIWLLAGLASLPAIIHRNVFFIENTNITVCAFHYESRNSTLPIGLGL---TKNI 201
Sbict:
        274 LGFVLPLGIIILCYLLLVRFIADRRAAGTKGGAAVAGGRPTGASARRLSKVTKSVTIVVL 333
Query:
            LG P II+ Y L+ + + K + P R + + + + + VL
        202 LGSCFPFLIILTSYTLIWKAL-----KKAYEIQKNNP-----RNDDIFRIIMAIVL 247
Sbjct:
        334 SFFLCWLPNQALTTWSILIKFNAVPFSQEYFLCQVYAFPVSVCLAHSNSCLNPVLYCLVR 393
Query:
             FF W+P+Q T +LI+ + + + A P+++ +A+ N+CLNP+ Y +
Sbjct:
        248 FFFFSWIPHQIFTFLDVLIQQGIIRDCRIADIVDT-AMPITIWIAYFNNCLNPLEYGFLG 306
        394 REFRKALKSLLWRIA----SPSITSMRPFTATTKP-EHEDQGLQAPAP 436
Query:
            ++F+K + LL I SSS+ T++P++
        307 KKFKKDILQLLKYIPPKAKSHSNLSTKMSTLSYRPSDNVSSSTKKPAP 354
Sbjct:
```

図12

```
>sp|Q13304|GPRH_HUMAN PUTATIVE G PROTEIN-COUPLED RECEPTOR GPR17 (R12).
            Length = 339
 Score = 175 (61.6 bits), Expect = 2.6e-24, Sum P(2) = 2.6e-24
 Identities = 52/179 (29%), Positives = 86/179 (48%)
        145 KFRQPNFARKLCIYIWGVVLGIIIPVTVYYSVIEATEGEESL-CYNRQMELGAMISQIAG 203
Query:
            K R+P +A C ++W VV + P+ V ++ L Y +
         141 KLRRPLYAHLACAFLWVVVAVAMAPLLVSPQTVQTNHTVVCLQLYREKASHHALVS---- 196
Sbict:
        204 LIGTTFIGFSFLVVLTSYYSFVSHLRK-IRTCTSIMEKDLTYSSVKRHLLVIQILLIVCF 262
Query:
             + F F F+ +T Y + LR+ +R
                                              +EK L
                                                     +V+
Sbjct:
        197 -LAVAFT-FPFITTVTCYLLIIRSLRQGLR-----VEKRLKTKAVRMIAIVLAIFL-VCF 248
        263 LPYSIFKPIFYVLHQRDN---CQQLNYLIETKNILTCLASARSSTDPIIFLLLDKTFKKT 319
Query:
            +PY + + + + YVLH R + C L
                                           I +CL S + DPI++ + + F+
        249 VPYHVNRSV-YVLHYRSHGASCATQRILALANRITSCLTSLNGALDPIMYFFVAEKFRHA 307
Sbjct:
Query:
        320 LYNL 323
            L NL
Sbjct:
        308 LCNL 311
 Score = 158 (55.6 bits), Expect = 2.6e-24, Sum P(2) = 2.6e-24
 Identities = 38/140 (27%), Positives = 66/140 (47%)
          7 CIQPSMISSMALPIIYILLCIVGVFGNTLSQWIFLTKIGKKTSTHIYLSHLVTANLLVCS 66
Query:
                          Y+L I+ + GNTL+ W+F+
                                                   T +++L HL A+L
Sbjct:
         23 CGQETPLENMLFASFYLLDFILALVGNTLALWLFIRDHKSGTPANVFLMHLAVADLSCVL 82
         67 AMPFMSIYFLKGFQWEYQSAQCRVVNFLGTLSMHASMFVSLLILSWIAISRYATLMQKDS 126
Query:
             +P +Y G W + CR+ FL L+M+AS++
                                                   L+ I+ R+ ++
Sbjct:
         83 VLPTRLVYHFSGNHWPFGEIACRLTGFLFYLNMYASIY----FLTCISADRFLAIVHPVK 138
Query:
        127 SQETTSCYEKIFYGHLLKKF 146
            S + + Y HL F
Sbjct:
        139 SLKL----RRPLYAHLACAF 154
```

هدوبالمباشرة

```
>sp|043603|GALS_HUMAN GALANIN RECEPTOR TYPE 2 (GAL2-R) (GALR2).
            Length = 387
 Score = 529 (186.2 bits), Expect = 1.4e-51, P = 1.4e-51
 Identities = 126/321 (39%), Positives = 175/321 (54%)
          18 NASGCPGCGANASDGPVPSPRAVDAWLVPLFFAALMLLGLVGNSLVIYVICRHKPMRTVT 77
Query:
             N SGCPG G NAS
                                    +A +VPL FA + L+G VGN+LV+ V+ R
           2 NVSGCPGAG-NASQAGGGGGWHPEAVIVPLLFALIFLVGTVGNTLVLAVLLRGGQAVSTT 60
Sbjct:
          78 NFYTANLAATDVTFLLCCVPFTALLYPLPGWVLGDFMCKFVNYIQQVSVQATCATLTAMS 137
Query:
                       D+ F+LCCVPF A +Y L GWV G +CK V+++ +++ A+ TL A+S
          61 NLFILNLGVADLCFILCCVPFQATIYTLDGWVFGSLLCKAVHFLIFLTMHASSFTLAAVS 120
Sbjct:
         138 VDRWYVTVFPLRALHRRTPRLALAVSLSIWVGSAAVSAPVLALHRLSP-GPRAYCSEAFP 196
Query:
             +DR+
                     +PL +
                             RTPR ALA
                                        IW S SPL++RS
         121 LDRYLAIRYPLHSRELRTPRNALAAIGLIWGLSLLFSGPYLSYYRQSQLANLTVCHPAW- 179
Sbjct:
         197 SRALERAFALYNLLALYLLPLLATCACYAAMLRHLGRVAVRPAPADSALQGQVLAERAGA 256
Query:
                  RA + + YLLP+L
                                       YA LR+L R AV P A S
Sbjct:
         180 SAPRRRAMDICTFVFSYLLPVLVLGLTYARTLRYLWR-AVDPVAAGSG-
         257 VRAKVSRLVAAVVLLFAACWGPIQLFLVLQALGPAGSWHPRSYAAYALKTWAHCMSYSNS 316
Query:
              + KV+R++ V LF CW P
                                    ++ G P + A YAL+ +H +SY+NS
         231 -KRKVTRMILIVAALFCLCWMPHHALILCVWFGQ----FPLTRATYALRILSHLVSYANS 285
Sbjct:
Query:
         317 ALNPLLYAFLGSHFRQAFRRVC 338
              +NP++YA + HFR+ FR +C
Sbjct:
         286 CVNPIVYALVSKHFRKGFRTIC 307
```

図14

```
>splP12526|MAS_RAT_MAS_PROTO-ONCOGENE.
            Length = 324
 Score = 463 (163.0 bits), Expect = 1.4e-44, P = 1.4e-44
 Identities = 111/284 (39%), Positives = 176/284 (61%)
Query:
         32 IPV--FLILFIALVGLVGNGFVLWLLGFRMRRNAFSVYVLSLAGADF-LFLCFQIINCLV 88
             IP+ ++I+ I+ +G V NG +LW L FRMRRN F+VY+ L+ AD L C I++ +
Sbict:
         31 IPIVHWVIMSISPLGFVENGILLWFLCFRMRRNPFTVYITHLSIADISLLFCIFILS-ID 89
         89 YLSNFFCSISINFPSFFTTVMTC--AYLAGLSMLSTVSTERCLSVLWPIWYRCRRPRHLS 146
Query:
            Y ++ S S ++ + T +T Y GL +L+ +S ERCLSVL+PIWYRC RP+H S
         90 YALDYELS-SGHYYTIVTLSVTFLFGYNTGLYLLTAISVERCLSVLYPIWYRCHRPKHQS 148
Sbjct:
Query:
        147 AVVCVLLWALSLLLSILEGKFCGFLFSDGDS-GWCQTFDFITA--AWLIFLFMVLCGSSL 203
            A VC LLWALS L++ +E C
                                     + S C+
                                                   A ++L+F ++L S++
        149 AFVCALLWALSCLVTTMEYVMCIDSGEESHSQSDCRAVIIFIAILSFLVFTPLMLVSSTI 208
Sbjct:
Query:
        204 ALLVRILCGSRGLPLTRLYLTILLTVLVFLLCGLPFGIQWFLILWIWKDSDVLFCHIHPV 263
             L+V+I +
                           ++LY+ I++T+++FL+ +P + + L W
Sbjct:
        209 -LVVKIRKNTWASHSSKLYIVIMVTIIIFLIFAMPMRVLYLLYYEYWST----FGNLHNI 263
        264 SVVLSSLNSSANPIIYFFVGSFRKQWRLQQPILKLALQRALQDIAEVDHSEG 315
Query:
            S++ S++NSSANP IYFFVGS +K+ R ++ LK+ L RA +D +
Sbjct:
        264 SLLFSTINSSANPFIYFFVGSSKKK-RFRES-LKVVLTRAFKDEMQPRRQEG 313
```

<u>محالا ترانس</u>

```
>sp|P28222|5H1B_HUMAN 5-HYDROXYTRYPTAMINE 1B RECEPTOR (5-HT-1B) (SEROTONIN
            RECEPTOR) (5-HT-1D-BETA) (S12).
            Length = 390
 Score = 190 (66.9 bits), Expect = 4.1e-13, P = 4.1e-13
 Identities = 74/288 (25%), Positives = 132/288 (45%)
          7 PCPVGTTAWPALIQLISKTPCMPQAASNTSLGLGDLRVPSSMLYWLFLPSSLLAAATLAV 66
Query:
                      L S P +A + + + +P +L + L +L+ AT
            PPG+ W
Sbjct:
          11 PPPAGSETWVPQANL-SSAPSQNCSAKDY-IYQDSISLPWKVLLVMLL--ALITLATTLS 66
         67 SPLLLVTILRNQRLRQEPHYLLPANILLSDLAYILLHMLISS--SSLGGWELGRMACGIL 124
Query:
            + ++ T+ R ++L
                            +YL+ A++ ++DL +L M IS+ + G W LG++ C
         67 NAFVIATVYRTRKLHTPANYLI-ASLAVTDLLVSILVMPISTMYTVTGRWTLGQVVCDFW 125
Sbjct:
        125 TDAVFAACTSTILSFTAIVLHTYLAVIHPLRYLSFMSHGAAWKAVALIWL--VACCFPTF 182
Query:
                  CT++IL I L Y A+ + Y + + A +AL+W+ ++
        126 LSSDITCCTASILHLCVIALDRYWAITDAVEYSAKRTPKRAAVMIALVWVFSISISLPPF 185
Sbjct:
        183 LIWLSKWQDAQLEEQGASYILPPSMGTQPGCGLLVIVTYTSILCVLFLCTALIANCFWRI 242
Query:
                 W+ A+ EE+ + ++ T ++ T S+ + T L+ + RI
        186 F----WRQAKAEEEVSECVV----NTDH-----ILYTVYSTVGAFYFPTLLLIALYGRI 231
Sbjct:
Query:
        243 YAEAKTSGIWGQGYSRARGTLLIHSVLITLYVSTGVVFSLDMVLTRYHHIDS 294
            YEA+SIQ+RGL+LITSGS+++R
        232 YVEAR-SRILKQTPNRT-GKRLTRAQLIT--DSPGSTSSVTSINSRVPDVPS 279
Sbict:
```

SEQUENCE LISTING

<110> HELIX RESEARCH INSTITUTE

<120> Novel G protein-coupled receptors and genes encoding them, and their production and use.

<130> H1-113DP2PCT

<140>

<141>

<150> JP 1999-375152

<151> 1999-12-28

<150> JP 2000-101339

<151> 2000-03-31

<150> JP 2000-155978

<151> 2000-05-23

<160> 60

<170> PatentIn Ver. 2.1

<210> 1

<211> 368

<212> PRT

<213 > Homo sapiens

<400> 1

Met Ala Asn Ser Thr Gly Leu Asn Ala Ser Glu Val Ala Gly Ser Leu

1 5 10 15

Gly Leu Ile Leu Ala Ala Val Val Glu Val Gly Ala Leu Leu Gly Asn 20 25 30

Gly Ala Leu Leu Val Val Leu Arg Thr Pro Gly Leu Arg Asp Ala
35 40 45

Leu Tyr Leu Ala His Leu Cys Val Val Asp Leu Leu Ala Ala Ala Ser 50 55 60

Ile Met Pro Leu Gly Leu Leu Ala Ala Pro Pro Pro Gly Leu Gly Arg
65 70 75 80

Val Arg Leu Gly Pro Ala Pro Cys Arg Ala Ala Arg Phe Leu Ser Ala 85 90 95

Ala Leu Leu Pro Ala Cys Thr Leu Gly Val Ala Ala Leu Gly Leu Ala
100 105 110

Arg	Tyr	Arg	Leu	Ile	Val	His	Pro	Leu	Arg	Pro	Gly	Ser	Arg	Pro	Pro
		115					120					125			

Pro Val Leu Val Leu Thr Ala Val Trp Ala Ala Ala Gly Leu Leu Gly
130 135 140

Ala Leu Ser Leu Leu Gly Pro Pro Pro Ala Pro Pro Pro Ala Pro Ala 145 150 155 160

Arg Cys Ser Val Leu Ala Gly Gly Leu Gly Pro Phe Arg Pro Leu Trp
165 170 175

Ala Leu Leu Ala Phe Ala Leu Pro Ala Leu Leu Leu Gly Ala Tyr 180 185 190

Gly Gly Ile Phe Val Val Ala Arg Arg Ala Ala Leu Arg Pro Pro Arg 195 200 205

Pro Ala Arg Gly Ser Arg Leu Arg Ser Asp Ser Leu Asp Ser Arg Leu 210 215 220

Ser Ile Leu Pro Pro Leu Arg Pro Arg Leu Pro Gly Gly Lys Ala Ala 225 230 235 240

Leu Ala Pro Ala Leu Ala Val Gly Gln Phe Ala Ala Cys Trp Leu Pro
245 250 255

Tyr Gly Cys Ala Cys Leu Ala Pro Ala Ala Arg Ala Ala Glu Ala Glu 260 265 270

Ala Ala Val Thr Trp Val Ala Tyr Ser Ala Phe Ala Ala His Pro Phe 275 280 285

Leu Tyr Gly Leu Leu Gln Arg Pro Val Arg Leu Ala Leu Gly Arg Leu 290 295 300

Ser Arg Arg Ala Leu Pro Gly Pro Val Arg Ala Cys Thr Pro Gln Ala 305 310 315 320

Trp His Pro Arg Ala Leu Leu Gln Cys Leu Gln Arg Pro Pro Glu Gly 325 330 335

Pro Ala Val Gly Pro Ser Glu Ala Pro Glu Gln Thr Pro Glu Leu Ala 340 345 350

Gly Gly Arg Ser Pro Ala Tyr Gln Gly Pro Pro Glu Ser Ser Leu Ser 355 360 365

<210> 2

<211> 431

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 2

Met Gln Ala Leu Asn Ile Thr Pro Glu Gln Phe Ser Arg Leu Leu Arg

1 5 10 15

Asp His Asn Leu Thr Arg Glu Gln Phe Ile Ala Leu Tyr Arg Leu Arg
20 25 30

Pro Leu Val Tyr Thr Pro Glu Leu Pro Gly Arg Ala Lys Leu Ala Leu
35 40 45

Val Leu Thr Gly Val Leu Ile Phe Ala Leu Ala Leu Phe Gly Asn Ala 50 55 60

Leu Val Phe Tyr Val Val Thr Arg Ser Lys Ala Met Arg Thr Val Thr 65 70 75 80

Asn Ile Phe Ile Cys Ser Leu Ala Leu Ser Asp Leu Leu Ile Thr Phe

85 90 95

Phe Cys Ile Pro Val Thr Met Leu Gln Asn Ile Ser Asp Asn Trp Leu
100 105 110

Gly Gly Ala Phe Ile Cys Lys Met Val Pro Phe Val Gln Ser Thr Ala 115 120 125

. W - 2 1 - La

Val Val Thr Glu Ile Leu Thr Met Thr Cys Ile Ala Val Glu Arg His 130 135 140

Gln Gly Leu Val His Pro Phe Lys Met Lys Trp Gln Tyr Thr Asn Arg 145 150 155 160

Arg Ala Phe Thr Met Leu Gly Val Val Trp Leu Val Ala Val Ile Val
165 170 175

Gly Ser Pro Met Trp His Val Gln Gln Leu Glu Ile Lys Tyr Asp Phe 180 185 190

Leu Tyr Glu Lys Glu His Ile Cys Cys Leu Glu Glu Trp Thr Ser Pro 195 200 205

Val His Gln Lys Ile Tyr Thr Thr Phe Ile Leu Val Ile Leu Phe Leu 210 215 220

Leu Pro Leu Met Val Met Leu Ile Leu Tyr Ser Lys Ile Gly Tyr Glu 225 230 235 240

Leu Trp Ile Lys Lys Arg Val Gly Asp Gly Ser Val Leu Arg Thr Ile
245 250 255

His Gly Lys Glu Met Ser Lys Ile Ala Arg Lys Lys Arg Ala Val

260

265

270

Ile Met Met Val Thr Val Val Ala Leu Phe Ala Val Cys Trp Ala Pro 275 280 285

Phe His Val Val His Met Met Ile Glu Tyr Ser Asn Phe Glu Lys Glu 290 295 300

Tyr Asp Asp Val Thr lle Lys Met Ile Phe Ala Ile Val Gln Ile Ile 305 310 315 320

Gly Phe Ser Asn Ser Ile Cys Asn Pro Ile Val Tyr Ala Phe Met Asn 325 330 335

Glu Asn Phe Lys Lys Asn Val Leu Ser Ala Val Cys Tyr Cys Ile Val
340 345 350

Asn Lys Thr Phe Ser Pro Ala Gln Arg His Gly Asn Ser Gly Ile Thr 355 360 365

Met Met Arg Lys Lys Ala Lys Phe Ser Leu Arg Glu Asn Pro Val Glu 370 375 380

Glu Thr Lys Gly Glu Ala Phe Ser Asp Gly Asn Ile Glu Val Lys Leu 385 390 395 400

Cys Glu Gln Thr Glu Glu Lys Lys Lys Leu Lys Arg His Leu Ala Leu
405 410 415

Phe Arg Ser Glu Leu Ala Glu Asn Ser Pro Leu Asp Ser Gly His
420 425 430

<210> 3

<211> 337

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 3

Met Gly Asn Asp Ser Val Ser Tyr Glu Tyr Gly Asp Tyr Ser Asp Leu

1 5 10 15

Ser Asp Arg Pro Val Asp Cys Leu Asp Gly Ala Cys Leu Ala Ile Asp
20 25 30

Pro Leu Arg Val Ala Pro Leu Pro Leu Tyr Ala Ala Ile Phe Leu Val 35 40 45

Gly Val Pro Gly Asn Ala Met Val Ala Trp Val Ala Gly Lys Val Ala
50 55 60

Arg Arg Arg Val Gly Ala Thr Trp Leu Leu His Leu Ala Val Ala Asp

65

70

75

80

Leu Leu Cys Cys Leu Ser Leu Pro Ile Leu Ala Val Pro Ile Ala Arg 85 90 95

Gly Gly His Trp Pro Tyr Gly Ala Val Gly Cys Arg Ala Leu Pro Ser 100 105 110

Ile Ile Leu Leu Thr Met Tyr Ala Ser Val Leu Leu Leu Ala Ala Leu 115 120 125

Ser Ala Asp Leu Cys Phe Leu Ala Leu Gly Pro Ala Trp Trp Ser Thr
130 135 140

Val Gln Arg Ala Cys Gly Val Gln Val Ala Cys Gly Ala Ala Trp Thr 145 150 155 160

Leu Ala Leu Leu Thr Val Pro Ser Ala Ile Tyr Arg Arg Leu His
165 170 175

Gln Glu His Phe Pro Ala Arg Leu Gln Cys Val Val Asp Tyr Gly Gly
180 185 190

Ser Ser Ser Thr Glu Asn Ala Val Thr Ala Ile Arg Phe Leu Phe Gly
195 200 205

Phe Leu Gly Pro Leu Val Ala Val Ala Ser Cys His Ser Ala Leu Leu 210 215 220

Cys Trp Ala Ala Arg Arg Cys Arg Pro Leu Gly Thr Ala Ile Val Val 225 230 235 240

Gly Phe Phe Val Cys Trp Ala Pro Tyr His Leu Leu Gly Leu Val Leu 245 250 255

Thr Val Ala Ala Pro Asn Ser Ala Leu Leu Ala Arg Ala Leu Arg Ala 260 265 270

Glu Pro Leu Ile Val Gly Leu Ala Leu Ala His Ser Cys Leu Asn Pro 275 280 285

Met Leu Phe Leu Tyr Phe Gly Arg Ala Gln Leu Arg Arg Ser Leu Pro 290 295 300

Ala Ala Cys His Trp Ala Leu Arg Glu Ser Gln Gly Gln Asp Glu Ser 305 310 315 320

Val Asp Ser Lys Lys Ser Thr Ser His Asp Leu Val Ser Glu Met Glu
325 330 335

<210> 4

<211> 372

<212> PRT

<213 > Homo sapiens

<400> 4

1

Met Leu Ala Asn Ser Ser Ser Thr Asn Ser Ser Val Leu Pro Cys Pro

- 5

10

15

Asp Tyr Arg Pro Thr His Arg Leu His Leu Val Val Tyr Ser Leu Val
20 25 30

Leu Ala Ala Gly Leu Pro Leu Asn Ala Leu Ala Leu Trp Val Phe Leu
35 40 45

Arg Ala Leu Arg Val His Ser Val Val Ser Val Tyr Met Cys Asn Leu 50 55 60

Ala Ala Ser Asp Leu Leu Phe Thr Leu Ser Leu Pro Val Arg Leu Ser
65 70 75 80

Tyr Tyr Ala Leu His His Trp Pro Phe Pro Asp Leu Leu Cys Gln Thr
85 90 95

Thr Gly Ala Ile Phe Gln Met Asn Met Tyr Gly Ser Cys Ile Phe Leu
100 105 110

Met Leu Ile Asn Val Asp Arg Tyr Ala Ala Ile Val His Pro Leu Arg 115. 120. 125

Leu Arg His Leu Arg Arg Pro Arg Val Ala Arg Leu Leu Cys Leu Gly
130 135 140

Val Trp Ala Leu Ile Leu Val Phe Ala Val Pro Ala Ala Arg Val His 145 150 155 160

Arg Pro Ser Arg Cys Arg Tyr Arg Asp Leu Glu Val Arg Leu Cys Phe
165 170 175

Glu Ser Phe Ser Asp Glu Leu Trp Lys Gly Arg Leu Leu Pro Leu Val 180 185 190

Leu Leu Ala Glu Ala Leu Gly Phe Leu Leu Pro Leu Ala Ala Val Val
195 200 205

Tyr Ser Ser Gly Arg Val Phe Trp Thr Leu Ala Arg Pro Asp Ala Thr
210 215 220

Gln Ser Gln Arg Arg Lys Thr Val Arg Leu Leu Leu Ala Asn Leu 225 230 235 240

Val Ile Phe Leu Cys Phe Val Pro Tyr Asn Ser Thr Leu Ala Val
245 250 255

Tyr Gly Leu Leu Arg Ser Lys Leu Val Ala Ala Ser Val Pro Ala Arg 260 265 270

Asp Arg Val Arg Gly Val Leu Met Val Met Val Leu Leu Ala Gly Ala 275 280 285

Asn Cys Val Leu Asp Pro Leu Val Tyr Tyr Phe Ser Ala Glu Gly Phe 290 295 300

Arg Asn Thr Leu Arg Gly Leu Gly Thr Pro His Arg Ala Arg Thr Ser 305 310 315 320

Ala Thr Asn Gly Thr Arg Ala Ala Leu Ala Gln Ser Glu Arg Ser Ala
325 330 335

Val Thr Thr Asp Ala Thr Arg Pro Asp Ala Ala Ser Gln Gly Leu Leu
340 345 350

Arg Pro Ser Asp Ser His Ser Leu Ser Ser Phe Thr Gln Cys Pro Gln 355 360 365

Asp Ser Ala Leu

370

<210> 5

<211> 609

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 5

Met Ser Asp Glu Arg Arg Leu Pro Gly Ser Ala Val Gly Trp Leu Val

1 5 10 15

Cys Gly Gly Leu Ser Leu Leu Ala Asn Ala Trp Gly Ile Leu Ser Val 20 25 30

Gly Ala Lys Gln Lys Lys Trp Lys Pro Leu Glu Phe Leu Cys Thr

35 40 45

Leu Ala Ala Thr His Met Leu Asn Val Ala Val Pro Ile Ala Thr Tyr
50 55 60

Ser Val Val Gln Leu Arg Arg Gln Arg Pro Asp Phe Glu Trp Asn Glu 65 70 75 80

Gly Leu Cys Lys Val Phe Val Ser Thr Phe Tyr Thr Leu Thr Leu Ala

Thr Cys Phe Ser Val Thr Ser Leu Ser Tyr His Arg Met Trp Met Val

Cys Trp Pro Val Asn Tyr Arg Leu Ser Asn Ala Lys Lys Gln Ala Val 115 120 125

His Thr Val Met Gly Ile Trp Met Val Ser Phe Ile Leu Ser Ala Leu 130 135 140

Pro Ala Val Gly Trp His Asp Thr Ser Glu Arg Phe Tyr Thr His Gly
145 150 155 160

Cys Arg Phe Ile Val Ala Glu Ile Gly Leu Gly Phe Gly Val Cys Phe 165 170 175

Leu Leu Leu Val Gly Gly Ser Val Ala Met Gly Val Ile Cys Thr Ala 180 185 190

Ile Ala Leu Phe Gln Thr Leu Ala Val Gln Val Gly Arg Gln Ala Asp 195 200 205

His Arg Ala Phe Thr Val Pro Thr Ile Val Val Glu Asp Ala Gln Gly
210 215 220

Lys Arg Arg Ser Ser Ile Asp Gly Ser Glu Pro Ala Lys Thr Ser Leu

بعد المعاديد

16/79

225

230

235

240

Gln Thr Thr Gly Leu Val Thr Thr Ile Val Phe Ile Tyr Asp Cys Leu 245 250 255

Met Gly Phe Pro Val Leu Val Val Ser Phe Ser Ser Leu Arg Ala Asp 260 265 270

Ala Ser Ala Pro Trp Met Ala Leu Cys Val Leu Trp Cys Ser Val Ala 275 280 285

Gln Ala Leu Leu Pro Val Phe Leu Trp Ala Cys Asp Arg Tyr Arg 290 295 300

Ala Asp Leu Lys Ala Val Arg Glu Lys Cys Met Ala Leu Met Ala Asn 305 310 315 320

Asp Glu Glu Ser Asp Asp Glu Thr Ser Leu Glu Gly Gly Ile Ser Pro 325 330 335

Asp Leu Val Leu Glu Arg Ser Leu Asp Tyr Gly Tyr Gly Gly Asp Phe
340 345 350

Val Ala Leu Asp Arg Met Ala Lys Tyr Glu Ile Ser Ala Leu Glu Gly
355 360 365

Gly Leu Pro Gln Leu Tyr Pro Leu Arg Pro Leu Gln Glu Asp Lys Met 370 375 380

Gln Tyr Leu Gln Val Pro Pro Thr Arg Arg Phe Ser His Asp Asp Ala 385 390 395 400

Asp Val Trp Ala Ala Val Pro Leu Pro Ala Phe Leu Pro Arg Trp Gly
405 410 415

Ser Gly Glu Asp Leu Ala Ala Leu Ala His Leu Val Leu Pro Ala Gly
420 425 430

Pro Glu Arg Arg Ala Ser Leu Leu Ala Phe Ala Glu Asp Ala Pro
435
440
445

Pro Ser Arg Ala Arg Arg Ser Ala Glu Ser Leu Leu Ser Leu Arg
450 455 460

Pro Ser Ala Leu Asp Ser Gly Pro Arg Gly Ala Arg Asp Ser Pro Pro 465 470 475 480

Gly Ser Pro Arg Arg Pro Gly Pro Gly Pro Arg Ser Ala Ser Ala
485 490 495

Ser Leu Leu Pro Asp Ala Phe Ala Leu Thr Ala Phe Glu Cys Glu Pro
500 505 510

Gln Ala Leu Arg Arg Pro Pro Gly Pro Phe Pro Ala Ala Pro Ala Ala 515 520 525

Pro Asp Gly Ala Asp Pro Gly Glu Ala Pro Thr Pro Pro Ser Ser Ala
530 535 540

Gln Arg Ser Pro Gly Pro Arg Pro Ser Ala His Ser His Ala Gly Ser 545 550 555 560

Leu Arg Pro Gly Leu Ser Ala Ser Trp Gly Glu Pro Gly Gly Leu Arg 565 570 575

Ala Ala Gly Gly Gly Ser Thr Ser Ser Phe Leu Ser Ser Pro Ser 580 585 590

Glu Ser Ser Gly Tyr Ala Thr Leu His Ser Asp Ser Leu Gly Ser Ala
595 600 605

Ser

<210> 6

<211> 316

<212> PRT

<213 > Homo sapiens

<400> 6

Met Met Gly Leu Thr Glu Gly Val Phe Leu Ile Leu Ser Gly Thr Gln

1 5 10 15

Phe Thr Leu Gly Ile Leu Val Asn Cys Phe Ile Glu Leu Val Asn Gly
20 25 30

Ser Ser Trp Phe Lys Thr Lys Arg Met Ser Leu Ser Asp Phe Ile Ile
35 40 45

Thr Thr Leu Ala Leu Leu Arg Ile Ile Leu Leu Cys Ile Ile Leu Thr
50 55 60

Asp Ser Phe Leu IIe Glu Phe Ser Pro Asn Thr His Asp Ser Gly IIe
65 70 75 80

Ile Met Gln Ile Ile Asp Val Ser Trp Thr Phe Thr Asn His Leu Ser

85 90 95

Ile Trp Leu Ala Thr Cys Leu Gly Val Leu Tyr Cys Leu Lys Ile Ala 100 105 110

Ser Phe Ser His Pro Thr Phe Leu Trp Leu Lys Trp Arg Val Ser Arg
115 120 125

Val Met Val Trp Met Leu Leu Gly Ala Leu Leu Leu Ser Cys Gly Ser 130 135 140

Thr Ala Ser Leu Ile Asn Glu Phe Lys Leu Tyr Ser Val Phe Arg Gly
145 150 155 160

Ile Glu Ala Thr Arg Asn Val Thr Glu His Phe Arg Lys Lys Arg Ser 165 170 175

Glu Tyr Tyr Leu Ile His Val Leu Gly Thr Leu Trp Tyr Leu Pro Pro 180 185 190

Leu Ile Val Ser Leu Ala Ser Tyr Ser Leu Leu Ile Phe Ser Leu Gly
195 200 205

Arg His Thr Arg Gln Met Leu Gln Asn Gly Thr Ser Ser Arg Asp Pro 210 215 220

Thr Thr Glu Ala His Lys Arg Ala Ile Arg Ile Ile Leu Ser Phe Phe 225 230 235 240

Phe Leu Phe Leu Leu Tyr Phe Leu Ala Phe Leu Ile Ala Ser Phe Gly
245 250 255

Asn Phe Leu Pro Lys Thr Lys Met Ala Lys Met Ile Gly Glu Val Met

Thr Met Phe Tyr Pro Ala Gly His Ser Phe Ile Leu Ile Leu Gly Asn

Ser Lys Leu Lys Gln Thr Phe Val Val Met Leu Arg Cys Glu Ser Gly

His Leu Lys Pro Gly Ser Lys Gly Pro Ile Phe Ser

<210> 7

<211> 322

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 7

Met Asp Pro Thr Ile Ser Thr Leu Asp Thr Glu Leu Thr Pro Ile Asn

Gly Thr Glu Glu Thr Leu Cys Tyr Lys Gln Thr Leu Ser Leu Thr Val

Leu Thr Cys Ile Val Ser Leu Val Gly Leu Thr Gly Asn Ala Val Val

Leu Trp Leu Leu Gly Cys Arg Met Arg Arg Asn Ala Phe Ser Ile Tyr
50 55 60

Ile Leu Asn Leu Ala Ala Ala Asp Phe Leu Phe Leu Ser Gly Arg Leu 65 70 75 80

Ile Tyr Ser Leu Leu Ser Phe Ile Ser Ile Pro His Thr Ile Ser Lys

85

90

95

Ile Leu Tyr Pro Val Met Met Phe Ser Tyr Phe Ala Gly Leu Ser Phe
100 105 110

Leu Ser Ala Val Ser Thr Glu Arg Cys Leu Ser Val Leu Trp Pro Ile 115 120 125

Trp Tyr Arg Cys His Arg Pro Thr His Leu Ser Ala Val Val Cys Val
130 135 140

Leu Leu Trp Ala Leu Ser Leu Leu Arg Ser Ile Leu Glu Trp Met Leu 145 150 155 160

Cys Gly Phe Leu Phe Ser Gly Ala Asp Ser Ala Trp Cys Gln Thr Ser 165 170 175

Asp Phe Ile Thr Val Ala Trp Leu Ile Phe Leu Cys Val Val Leu Cys

180

185

190

Gly Ser Ser Leu Val Leu Leu Ile Arg Ile Leu Cys Gly Ser Arg Lys
195 200 205

Ile Pro Leu Thr Arg Leu Tyr Val Thr Ile Leu Leu Thr Val Leu Val
210 215 220

Phe Leu Cys Gly Leu Pro Phe Gly Ile Gln Phe Phe Leu Phe Leu 225 230 235 240

Trp Ile His Val Asp Arg Glu Val Leu Phe Cys His Val His Leu Val
245 250 255

Ser Ile Phe Leu Ser Ala Leu Asn Ser Ser Ala Asn Pro Ile Ile Tyr 260 265 270

Phe Phe Val Gly Ser Phe Arg Gln Arg Gln Asn Arg Gln Asn Leu Lys
275
280
285

Leu Val Leu Gln Arg Ala Leu Gln Asp Ala Ser Glu Val Asp Glu Gly
290 295 300

Gly Gly Gln Leu Pro Glu Glu Ile Leu Glu Leu Ser Gly Ser Arg Leu 305 310 315 320

Glu Gln

<210> 8

<211> 353

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 8

Met Val Gly Asp Thr Leu Lys Leu Leu Ser Pro Leu Met Thr Arg Tyr

1 5 10 15

Phe Phe Leu Leu Phe Tyr Ser Thr Asp Ser Ser Asp Leu Asn Glu Asn 20 25 30

Gln His Pro Leu Asp Phe Asp Glu Met Ala Phe Gly Lys Val Lys Ser 35 40 45

Gly Ile Ser Phe Leu Ile Gln Thr Gly Val Gly Ile Leu Gly Asn Ser
50 55 60

Phe Leu Leu Cys Phe Tyr Asn Leu Ile Leu Phe Thr Gly His Lys Leu 65 70 75 80

Arg Pro Thr Asp Leu Ile Leu Ser Gln Leu Ala Leu Ala Asn Ser Met

85

90

95

Val Leu Phe Phe Lys Gly Ile Pro Gln Thr Met Ala Ala Phe Gly Leu
100 105 110

Lys Tyr Leu Leu Asn Asp Thr Gly Cys Lys Phe Val Phe Tyr Tyr His

115 120 125

Arg Val Gly Thr Arg Val Ser Leu Ser Thr Ile Cys Leu Leu Asn Gly
130 135 140

Phe Gln Ala Ile Lys Leu Asn Pro Ser Ile Cys Arg Trp Met Glu Ile
145 150 155 160

Lys Ile Arg Ser Pro Arg Phe Ile Asp Phe Cys Cys Leu Leu Cys Trp

165 170 175

Ala Pro His Val Leu Met Asn Ala Ser Val Leu Leu Leu Val Asn Gly
180 185 190

Pro Leu Asn Ser Lys Asn Ser Ser Ala Lys Asn Asn Tyr Gly Tyr Cys
195 200 205

Ser Tyr Lys Ala Ser Lys Arg Phe Ser Ser Leu His Ala Val Leu Tyr 210 215 220

Phe Ser Pro Asp Phe Met Ser Leu Gly Phe Met Val Trp Ala Ser Gly
225 230 235 240

Ser Met Val Phe Phe Leu Tyr Arg His Lys Gln Gln Val Gln His Asn 245 250 255

His Ser Asn Arg Leu Ser Cys Arg Pro Ser Gln Glu Ala Arg Ala Thr 260 265 270

His Thr Ile Met Val Leu Val Ser Ser Phe Phe Val Phe Tyr Ser Val 275 280 285

His Ser Phe Leu Thr Ile Trp Thr Thr Val Val Ala Asn Pro Gly Gln 290 295 300

Trp Ile Val Thr Asn Ser Val Leu Val Ala Ser Cys Phe Pro Ala Arg
305 310 315 320

Ser Pro Phe Val Leu Ile Met Ser Asp Thr His Ile Ser Gln Phe Cys 325 330 335

Phe Ala Cys Arg Thr Arg Lys Thr Leu Phe Pro Asn Leu Val Val Met 340 345 350

<210> 9

<211> 1107

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 9

atggccaact ccacagggct gaacgcctca gaagtcgcag gctcgttggg gttgatcctg 60 gcagctgtcg tggaggtggg ggcactgctg ggcaacggcg cgctgctggt cgtggtgctg 120. cgcacgccgg gactgcgcga cgcgctctac ctggcgcacc tgtgcgtcgt ggacctgctg 180 gcggccgcct ccatcatgcc gctgggcctg ctggccgcac cgccgcccgg gctgggccgc 240 gtgcgcctgg gccccgcgcc atgccgcgcc gctcgcttcc tctccgccgc tctgctgccg 300 gcctgcacgc tcggggtggc cgcacttggc ctggcacgct accgcctcat cgtgcacccg 360 ctgcggccag gctcgcggcc gccgcctgtg ctcgtgctca ccgccgtgtg ggccgcggcg 420 ggactgctgg gcgcgctctc cctgctcggc ccgccgcccg caccgccccc tgctcctgct 480 cgctgctcgg tcctggctgg gggcctcggg cccttccggc cgctctgggc cctgctggcc 540 ttcgcgctgc ccgccctcct gctgctcggc gcctacggcg gcatcttcgt ggtggcgcgt 600 cgcgctgccc tgaggccccc acggccggcg cgcgggtccc gactccgctc ggactctctg 660 gatageegee ttteeatett geegeegete eggeetegee tgeeegggg caaggeggee 720 ctggccccag cgctggccgt gggccaattt gcagcctgct ggctgcctta tggctgcgcg 780 tgcctggcgc ccgcagcgcg ggccgcggaa gccgaagcgg ctgtcacctg ggtcgcctac 840 teggeetteg eggeteacce etteetgtae gggetgetge agegeeegt gegettggea 900 ctgggccgcc tctctcgccg tgcactgcct ggacctgtgc gggcctgcac tccgcaagcc 960 tggcacccgc gggcactctt gcaatgcctc cagagacccc cagagggccc tgccgtaggc 1020 ccttctgagg ctccagaaca gacccccgag ttggcaggag ggcggagccc cgcataccag 1080 gggccacctg agagttctct ctcctga

1107

<210> 10

<211> 1296

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 10

atgcaggcgc ttaacattac cccggagcag ttctctcggc tgctgcggga ccacaacctg 60 acgcgggagc agttcatcgc tctgtaccgg ctgcgaccgc tcgtctacac cccagagctg 120 ccgggacgcg ccaagctggc cctcgtgctc accggcgtgc tcatcttcgc cctggcgctc 180 tttggcaatg ctctggtgtt ctacgtggtg acccgcagca aggccatgcg caccgtcacc 240 aacatettta tetgeteett ggegeteagt gaeetgetea teacettett etgeatteee 300 gtcaccatgc tccagaacat ttccgacaac tggctggggg gtgctttcat ttgcaagatg 360 gtgccatttg tccagtctac cgctgttgtg acagaaatcc tcactatgac ctgcattgct 420 gtggaaaggc accagggact tgtgcatcct tttaaaatga agtggcaata caccaaccga 480 agggetttea caatgetagg tgtggtetgg etggtggeag teategtagg ateaeceatg 540 tggcacgtgc aacaacttga gatcaaatat gactteetat atgaaaagga acacatetge 600 tgcttagaag agtggaccag ccctgtgcac cagaagatct acaccacctt catccttgtc 660 atcctcttcc tcctgcctct tatggtgatg cttattctgt acagtaaaat tggttatgaa 720 ctttggataa agaaaagagt tggggatggt tcagtgcttc gaactattca tggaaaagaa 780 atgtecaaaa tagecaggaa gaagaaacga getgteatta tgatggtgae agtggtgget 840 ctctttgctg tgtgctgggc accattccat gttgtccata tgatgattga atacagtaat 900 tttgaaaagg aatatgatga tgtcacaatc aagatgattt ttgctatcgt gcaaattatt 960 ggattttcca actccatctg taatcccatt gtctatgcat ttatgaatga aaacttcaaa 1020

عف الالتعدوية

aaaaatgttt tgtctgcagt ttgttattgc atagtaaata aaaccttctc tccagcacaa 1080 aggcatggaa attcaggaat tacaatgatg cggaagaaag caaagttttc cctcagagag 1140 aatccagtgg aggaaaccaa aggagaagca ttcagtgatg gcaacattga agtcaaattg 1200 tgtgaacaga cagaggagaa gaaaaagctc aaacgacatc ttgctctctt taggtctgaa 1260 ctggctgaga attctccttt aggacgtggg cattaa 1296

<210> 11

<211> 1014

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 11

atggggaacg attetgtcag ctacgagtat ggggattaca gcgacctctc ggaccgccct 60 gtggactgcc tggatggcc ctgcctggcc atcgaccgc tgcggtggc cccgctccca 120 ctgtatgccg ccatcttcct ggtgggggtg ccgggcaatg ccatggtggc ctgggtggct 180 gggaaggtgg cccgcggag ggtgggtgcc acctggttgc tccacctggc cgtggcggat 240 ttgctgtgct gtttgtctct gcccatcctg gcagtgccca ttgcccgtgg aggccactgg 300 ccgtatggtg cagtgggct tcggggggt ccctccatca tcctgctgac catgatgcc 360 agcgtcctgc tcctggcage tctcagtgcc gacctctgct tcctggctct cgggcctgc tctcagtgc gacctctgct tcctggctac agcctggac 420 ttggtggtcta cggttcagcg ggcgtgcgg gtgcaggtgg cctgtggggc agcctggaca 480 ctggccttgc tgctaccgt gcctccgcc atctaccgcc ggctgcacca ggagcacttc 540 ccagcccggc tgcagtgtg ggtggactac ggcggctcct ccagcaccga gaatgcggtg 600 actgccatcc ggttcttt tggcttcctg gggccctgg tgggcacagc cattgtggtg 720 gggttttttg tctgctgggc accctaccac ctgctgggc tggtgggc tggtgccac tggtgcgcc 780

ccgaactccg cactcctggc cagggccctg cgggctgaac ccctcatcgt gggccttgcc 840 ctcgctcaca gctgcctcaa tcccatgctc ttcctgtatt ttgggagggc tcaactccgc 900 cggtcactgc cagctgcctg tcactgggcc ctgagggagt cccagggcca ggacgaaagt 960 gtggacagca agaaatccac cagccatgac ctggtctcgg agatggaggt gtag 1014

<210> 12

<211> 1119

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 12

atgttageca acagetecte aaceaacagt tetgttetee egtgteetga etacegaect 60 acceaecgee tgeaettggt ggtetacage ttggtgetgg etgeeggget eeceetaaac 120 gegetagece tetgggtett eetgeeggg etgegegtge acteggtggt gagegtgtae 180 atgtgtaace tggeggecag egacetgete tteaecetet egetgeeggt tegtetetee 240 tactaegeae tgeaecaetg gecetteece gaceteetgt geeagaegae gggegeeate 300 tteeagatga acatgtaegg eagetgeate tteetgatge teateaacgt ggaeegetae 360 geegeeateg tgeaeceget gegaetgege eacetgegge ggeeegetg ggegegetg 420 etetgeetgg gegtgtgge geteateetg gtgttgetg tgeeegeeg eegeggetg 420 aggeeetege gttgeeget eegggaeete gggggegee tatgettega gagetteage 540 gaegagetg ggaaaggeag getgetgee eteggeegg tggeeggetg tetgetgee tggeeggeg getggeege 660 eeggaegee egeggegg ggtetaeteg teggeegge getgegee 660 eeggaegee egeggeege geggeege aagaeegge geeggetge tggeegget eggetgee tggeegget eggetgee 780 eggageaage tggtggege eageggeet ggeeggeet ggeeggete ggeggeege ggtgetgatg 840 eggageaage tggtggege eageggeet ggeeggeet ggeeggetge ggtgetgatg 840

gtgatggtgc tgctggccgg cgccaactgc gtgctggacc cgctggtgta ctactttagc 900 gccgagggct tccgcaacac cctgcgcgc ctgggcactc cgcaccggc caggacctcg 960 gccaccaacg ggacgcggc ggcgctcgcg caatccgaaa ggtccgccgt caccaccgac 1020 gccaccaggc cggatgccgc cagtcaggg ctgctccgac cctccgactc ccactctctg 1080 tcttccttca cacagtgtcc ccaggattcc gccctctga 1119

<210> 13

<211> 1830

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 13

atgagtgatg agcggcgct gcctggcagt gcagtggct ggctggtatg tgggggcctc 60 tccctgctgg ccaatgcctg gggcatcctc agcgttggcg ccaagcagaa gaagtggaag 120 cccttggagt tcctgctgt tacgctcgcg gccacccaca tgctaaatgt ggccgtgccc 180 atcgccacct actccgtggt gcagctgcgg cggcagcgcc ccgacttcga gtggaatgag 240 ggtctctgca aggtcttcgt gtccaccttc tacaccctca ccctggccac ctgtttctct 300 gtcacctcc tctcctacca ccgcatgtgg atggtctgt ggcctgtcaa ctaccggctg 360 agcaatgcca agaagcaggc ggtgcacaca gtcatgggta tctggatggt gtccttcatc 420 ctgtcggccc tgcctgccgt tggctggcac gacaccaggc agcgcttcta cacccatggc 480 tgccgcttca tcgtggctg gatcgcctg ggctttggcg tctgtctct gctgctggt 540 ggcggcaggc tggccatggg cgtgatctgc acagccatcg ccctcttcca gacgctggc 600 gtgcaggtgg ggcgccaggc cgaccaccg gccttcaccg tgcccaccat cgtggtggag 660 gacgcgcagg gcaagcggc ctcctccatc gatggctcg agcccgcaa aacctctctg 720 cagaccacgg gcctcgtaac caccatagtc ttcatctacg actgcctcat gggcttccct 780

gtgctggtgg tgagcttcag cagcctgcgg gccgacgcct cagcgccctg gatggcactc 840 tgcgtgctgt ggtgctccgt ggcccaggcc ctgctgctgc ctgtgttcct ctgggcctgc 900 gaccgctacc gggctgacct caaagctgtc cgggagaagt gcatggccct catggccaac 960 gacgaggagt cagacgatga gaccagcctg gaaggtggca tctccccgga cctggtgttg 1020 gagegeteec tggactatgg ctatggaggt gattttgtgg ccctagatag gatggccaag 1080 tatgagatet eegeeetgga ggggggeetg eeceagetet acceaetgeg geeettgeag 1140 gaggacaaga tgcaatacct gcaggtcccg cccacgcggc gcttctccca cgacgatgcg 1200 gacgtgtggg ccgccgtccc gctgcccgcc ttcctgccgc gctggggctc cggcgaggac 1260 ctggccgccc tggcgcacct ggtgctgcct gccgggcccg agcggcgccg cgccagcctc 1320 ctggccttcg cggaggacgc accaccgtcc cgcgcgcgcc gccgctcggc cgagagcctg 1380 ctgtcgctgc ggccctcggc cctggatagc ggcccgcggg gagcccgcga ctcgccccc 1440 ggcagcccgc gccgcccc cgggcccggc ccccgctccg cctcggcctc gctgctgccc 1500 gacgoctteg coetgacege ettegagtge gagecaeagg coetgegeeg eeegeeggg 1560 cccttccccg ctgcgcccgc cgcccccgac ggcgcagatc ccggagaggc cccgacgccc 1620 ccaagcagcg cccagcggag cccagggcca cgccctctg cgcactcgca cgccggctct 1680 ctgcgccccg gcctgagcgc gtcgtggggc gagcccgggg ggctgcgcgc ggcgggggc 1740 ggcggcagca ccagcagctt cctgagttcc ccctccgagt cctcgggcta cgccacgctg 1800 cacteggact egetgggete egegteetag 1830

<210> 14

<211> 951

<212> DNA

<213 > Homo sapiens

atgatgggac tcaccgaggg ggtgttcctg attctgtctg gcactcagtt cacactggga 60 attctggtca attgtttcat tgagttggtc aatggtagca gctggttcaa gaccaagaga 120 atgtctttgt ctgacttcat catcaccacc ctggcactct tgaggatcat tctgctgtgt 180 attatettga etgatagttt tttaatagaa tteteteeca acacacatga tteagggata 240 ataatgcaaa ttattgatgt ttcctggaca tttacaaacc atctgagcat ttggcttgcc 300 acctgtcttg gtgtcctcta ctgcctgaaa atcgccagtt tctctcaccc cacattcctc 360 tggctcaagt ggagagtttc tagggtgatg gtatggatgc tgttgggtgc actgctctta 420 tcctgtggta gtaccgcatc tctgatcaat gagtttaagc tctattctgt ctttagggga 480 attgaggcca ccaggaatgt gactgaacac ttcagaaaga agaggagtga gtattatctg 540 atccatgttc ttgggactct gtggtacctg cctccttaa ttgtgtccct ggcctcctac 600 tetttgetea tetteteet ggggaggeac acaeggeaga tgetgeaaaa tgggacaage 660 tccagagatc caaccactga ggcccacaag agggccatca gaatcatcct ttccttcttc 720 tttctcttct tactttactt tcttgctttc ttaattgcat catttggtaa tttcctacca 780 aaaaccaaga tggctaagat gattggcgaa gtaatgacaa tgttttatcc tgctggccac 840 tcatttattc tcattctggg gaacagtaag ctgaagcaga catttgtagt gatgctccgg 900 tgtgagtctg gtcatctgaa gcctggatcc aagggaccca ttttctctta g 951

<210> 15

<211> 1116

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 15

atggatccaa ccatctcaac cttggacaca gaactgacac caatcaacgg aactgaggag 60 actctttgct acaagcagac cttgagcctc acggtgctga cgtgcatcgt ttcccttgtc 120

gggctgacag gaaacgcagt tgtgctctgg ctcctgggct gccgcatgcg caggaacgcc 180 ttctccatct acatcctcaa cttggccgca gcagacttcc tcttcctcag cggccgcctt 240 atatattccc tgttaagctt catcagtatc ccccatacca tctctaaaat cctctatcct 300 gtgatgatgt tttcctactt tgcaggcctg agctttctga gtgccgtgag caccgagcgc 360 tgcctgtccg tcctgtggcc catctggtac cgctgccacc gccccacaca cctgtcagcg 420 gtggtgtgtg tcctgctctg ggccctgtcc ctgctgcgga gcatcctgga gtggatgtta 480 tgtggcttcc tgttcagtgg tgctgattct gcttggtgtc aaacatcaga tttcatcaca 540 gtcgcgtggc tgatttttt atgtgtggtt ctctgtgggt ccagcctagt cctgctgatc 600 aggattetet gtggateeeg gaagataeeg etgaceagge tgtaegtgae cateetgete 660 acagtactgg tetteeteet etgtggeetg ceetttggea tteagttttt cetattttta 720 tggatccacg tggacaggga agtcttattt tgtcatgttc atctagtttc tattttcctg 780 teegetetta acageagtge caaceceate atttacttet tegtgggete etttaggeag 840 cgtcaaaata ggcagaacct gaagctggtt ctccagaggg ctctgcagga cgcgtctgag 900 gtggatgaag gtggagggca gcttcctgag gaaatcctgg agctgtcggg aagcagattg 960 gagcagtgag gaagagcete tgeeetgtea gacaggaett tgagageaac actgeeetge 1020 caccettgae aattatatge gtttttetta geettetgee teagaaatgt eteagtggtt 1080 cctcaaggtc ttcaaataga tgtttatcta acctga 1116

<210> 16

<211> 1062

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 16

atggttggag acacattaaa acttctgtct ccactgatga caagatactt ctttctgctt 60

ttttattcta ctgattcttc agacctcaat gaaaatcaac atcccctaga ttttgatgaa 120 atggcttttg gaaaagtaaa atcagggatt agcttcctca ttcagactgg agttgggatc 180 ctgggaaatt cctttctcct ttgtttttat aacttaattt tgttcactgg acacaagctg 240 agacccacgg acttgattct cagccaactg gccttggcta actccatggt ccttttcttt 300 aaagggatac ctcagacaat ggcagctttt ggattgaaat atttgctgaa tgacactgga 360 tgtaagtttg tcttttatta tcacagggtg ggcacaagag tttccctcag caccatctgc 420 cttctcaatg gattccaagc cattaagctc aaccccagta tatgcaggtg gatggagatc 480 aagattagat ccccaaggtt tattgacttc tgttgtctcc tctgctgggc cccccatgtc 540 ttgatgaatg catctgttct tctattagtg aatggcccac tgaatagcaa aaacagtagt 600 gcaaaaaaaa attatggata ctgttcttac aaagcatcaa agagatttag ctcattacat 660 gcagtcttat atttttcccc tgattttatg agtttgggct tcatggtctg ggccagtggc 720 tccatggtct tcttcctcta cagacacaag cagcaagtcc aacacaatca cagcaacaga 780 ctctcctgca gaccttccca ggaagccaga gccacacaca ccatcatggt cctggtgagc 840 tccttttttg ttttctattc agtccatagt tttctgacaa tttggacaac tgtagttgca 900 aacccaggcc agtggatagt gaccaactct gtgttggtcg cctcatgttt cccagcacgc 960 agcccttttg tcctcatcat gagtgatact catatctctc agttctgttt tgcctgcagg 1020 acaaggaaaa cactctttcc taatctggtt gtcatgccat ga 1062

<210> 17

<211> 28

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

synthesized primer sequence

<400> 17

atggccaact ccacagggct gaacgcct

28

<210> 18

<211> 28

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:an artificially
 synthesized primer sequence

<400> 18

tcaggagaga gaactctcag gtggcccc

28

<210> 19

<211> 28

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

synthesized primer sequence

<400> 19

atgcaggcgc ttaacattac cccggagc

28

<210> 20

<211> 28

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:an artificially
 synthesized primer sequence

<400> 20

ttaatgccca ctgtctaaag gagaattc

28

<210> 21

<211> 28

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

synthesized primer sequence

<400> 21

atggggaacg attctgtcag ctacgagt.

28

<210> 22

<211> 28

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:an artificially
 synthesized primer sequence

<400> 22

ctacacctcc atctccgaga ccaggtca

28

<210> 23

<211> 28

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

synthesized primer sequence

<400> 23

atgttagcca acagctcctc aaccaaca

28

<210> 24

<211> 28

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:an artificially
 synthesized primer sequence

<400> 24

tcagaggcg gaatcctggg gacactgt

28

<210> 25

<211> 29-

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

synthesized primer sequence

<400> 25

atgagtgatg agcggcggct gcctggcag

29

<210> 26

<211> 28

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:an artificially
 synthesized primer sequence

<400> 26

ctaggacgcg gagcccagcg agtccgag

28

<210> 27

<211> 28

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

synthesized primer sequence

<400> 27

atgatgggac tcaccgaggg ggtgttcc

28

<210> 28

<211> 29

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:an artificially
 synthesized primer sequence

<400> 28

ctaagagaaa atgggtccct tggatccag.

29

<210> 29

<211> 29

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

synthesized primer sequence

<400> 29

atggatccaa ccatctcaac cttggacac

29

<210> 30

<211> 29

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:an artificially
 synthesized primer sequence

<400> 30

tcaggttaga taaacatcta tttgaagac

29

<210> 31

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

synthesized primer sequence

<400> 31

atggttggag acacattaaa acttctg

27

<210> 32

<211> 28

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:an artificially
synthesized primer sequence

<400> 32

tcatggcatg acaaccagat taggaaag

28

<210> 33

<211> 358

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 33

Met Ser Val Cys Tyr Arg Pro Pro Gly Asn Glu Thr Leu Leu Ser Trp

1

5

10

15

Lys Thr Ser Arg Ala Thr Gly Thr Ala Phe Leu Leu Leu Ala Ala Leu
20 25 30

Leu Gly Leu Pro Gly Asn Gly Phe Val Val Trp Ser Leu Ala Gly Trp

35 40 45

Arg Pro Ala Arg Gly Arg Pro Leu Ala Ala Thr Leu Val Leu His Leu 50 55 60

Ala Leu Ala Asp Gly Ala Val Leu Leu Leu Thr Pro Leu Phe Val Ala 65 70 75 80

Phe Leu Thr Arg Gln Ala Trp Pro Leu Gly Gln Ala Gly Cys Lys Ala 85 90 95

Val Tyr Tyr Val Cys Ala Leu Ser Met Tyr Ala Ser Val Leu Leu Thr
100 105 110

Gly Leu Leu Ser Leu Gln Arg Cys Leu Ala Val Thr Arg Pro Phe Leu 115 120 125

Ala Pro Arg Leu Arg Ser Pro Ala Leu Ala Arg Arg Leu Leu Leu Ala 130 135 140

Val Trp Leu Ala Ala Leu Leu Leu Ala Val Pro Ala Ala Val Tyr Arg 145 150 155 160

His Leu Trp Arg Asp Arg Val Cys Gln Leu Cys His Pro Ser Pro Val
165 170 175

His Ala Ala Ala His Leu Ser Leu Glu Thr Leu Thr Ala Phe Val Leu 180 185 190

Pro Phe Gly Leu Met Leu Gly Cys Tyr Ser Val Thr Leu Ala Arg Leu 195 200 205

Arg Gly Ala Arg Trp Gly Ser Gly Arg His Gly Ala Arg Val Gly Arg
210 215 220

Leu Val Ser Ala Ile Val Leu Ala Phe Gly Leu Leu Trp Ala Pro Tyr 225 230 235 240

His Ala Val Asn Leu Leu Gln Ala Val Ala Ala Leu Ala Pro Pro Glu 245 250 255

Gly Ala Leu Ala Lys Leu Gly Gly Ala Gly Gln Ala Ala Arg Ala Gly
260 265 270

Thr Thr Ala Leu Ala Phe Phe Ser Ser Ser Val Asn Pro Val Leu Tyr 275 280 285

Val Phe Thr Ala Gly Asp Leu Leu Pro Arg Ala Gly Pro Arg Phe Leu 290 295 300

Thr Arg Leu Phe Glu Gly Ser Gly Glu Ala Arg Gly Gly Gly Arg Ser 305 310 315 320

Arg Glu Gly Thr Met Glu Leu Arg Thr Thr Pro Gln Leu Lys Val Val
325 330 335

Gly Gln Gly Arg Gly Asn Gly Asp Pro Gly Gly Gly Met Glu Lys Asp 340 345 350

Gly Pro Glu Trp Asp Leu
355

<210> 34

<211> 415

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 34

Met Ser Gly Met Glu Lys Leu Gln Asn Ala Ser Trp Ile Tyr Gln Gln

- 1

5

10

15

Lys Leu Glu Asp Pro Phe Gln Lys His Leu Asn Ser Thr Glu Glu Tyr
20 25 30

Leu Ala Phe Leu Cys Gly Pro Arg Arg Ser His Phe Phe Leu Pro Val

35 40 45

Ser Val Val Tyr Val Pro Ile Phe Val Val Gly Val Ile Gly Asn Val
50 55 60

Leu Val Cys Leu Val Ile Leu Gln His Gln Ala Met Lys Thr Pro Thr 65 70 75 80

Asn Tyr Tyr Leu Phe Ser Leu Ala Val Ser Asp Leu Leu Val Leu Leu 85 90 95

Leu Gly Met Pro Leu Glu Val Tyr Glu Met Trp Arg Asn Tyr Pro Phe
100 105 110

Leu Phe Gly Pro Val Gly Cys Tyr Phe Lys Thr Ala Leu Phe Glu Thr
115 120 125

Val Cys Phe Ala Ser Ile Leu Ser Ile Thr Thr Val Ser Val Glu Arg 130 135 140

Tyr Val Ala Ile Leu His Pro Phe Arg Ala Lys Leu Gln Ser Thr Arg

145 150 155 160

Arg Arg Ala Leu Arg Ile Leu Gly Ile Val Trp Gly Phe Ser Val Leu 165 170 175

Phe Ser Leu Pro Asn Thr Ser Ile His Gly Ile Lys Phe His Tyr Phe
180 185 190

Pro Asn Gly Ser Leu Val Pro Gly Ser Ala Thr Cys Thr Val Ile Lys
195 200 205

Pro Met Trp Ile Tyr Asn Phe Ile Ile Gln Val Thr Ser Phe Leu Phe 210 215 220

Tyr Leu Leu Pro Met Thr Val 11e Ser Val Leu Tyr Tyr Leu Met Ala 225 230 235 240

Leu Arg Leu Lys Lys Asp Lys Ser Leu Glu Ala Asp Glu Gly Asn Ala
245 250 255

Asn Ile Gln Arg Pro Cys Arg Lys Ser Val Asn Lys Met Leu Phe Val 260 265 270

Leu Val Leu Val Phe Ala Ile Cys Trp Ala Pro Phe His Ile Asp Arg 275 280 285

Leu Phe Phe Ser Phe Val Glu Glu Trp Ser Glu Ser Leu Ala Ala Val

290

295

300

Phe Asn Leu Val His Val Val Ser Gly Val Phe Phe Tyr Leu Ser Ser 305 310 315 320

Ala Val Asn Pro Ile Ile Tyr Asn Leu Leu Ser Arg Arg Phe Gln Ala 325 330 335

Ala Phe Gln Asn Val Ile Ser Ser Phe His Lys Gln Trp His Ser Gln
340 345 350

His Asp Pro Gln Leu Pro Pro Ala Gln Arg Asn Ile Phe Leu Thr Glu 355 360 365

Cys His Phe Val Glu Leu Thr Glu Asp Ile Gly Pro Gln Phe Pro Cys 370 375 380

Gln Ser Ser Met His Asn Ser His Leu Pro Thr Ala Leu Ser Ser Glu 385 390 395 400

Gln Met Ser Arg Thr Asn Tyr Gln Ser Phe His Phe Asn Lys Thr
405 410 415

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 35

atgtcggtct gctaccgtcc cccagggaac gagacactgc tgagctggaa gacttcgcgg 60 gccacaggca cagcetteet getgetggeg gegetgetgg ggetgeetgg caaeggette 120 gtggtgtgga gcttggcggg ctggcggcct gcacggggc gaccgctggc ggccacgctt 180 gtgctgcacc tggcgctggc cgacggcgcg gtgctgctgc tcacgccgct ctttgtggcc 240 ttcctgaccc ggcaggcctg gccgctgggc caggcgggct gcaaggcggt gtactacgtg 300 tgcgcgctca gcatgtacgc cagcgtgctg ctcaccggcc tgctcagcct gcagcgctgc 360 ctcgcagtca cccgcccctt cctggcgcct cggctgcgca gcccggccct ggcccgccgc 420 ctgctgctgg cggtctggct ggccgccctg ttgctcgccg tcccggccgc cgtctaccgc 480 cacctgtgga gggaccgcgt atgccagctg tgccacccgt cgccggtcca cgccgccgcc 540 cacctgagcc tggagactct gaccgctttc gtgcttcctt tcgggctgat gctcggctgc 600 tacagcgtga cgctggcacg gctgcggggc gcccgctggg gctccggggcg gcacggggcg 660 cgggtgggcc ggctggtgag cgccatcgtg cttgccttcg gcttgctctg ggccccctac 720 cacgcagtca accttctgca ggcggtcgca gcgctggctc caccggaagg ggccttggcg 780 aagctgggcg gagccggcca ggcggcgcga gcgggaacta cggccttggc cttcttcagt 840 tctagcgtca acccggtgct ctacgtcttc accgctggag atctgctgcc ccgggcaggt 900 ccccgtttcc tcacgcggct cttcgaaggc tctggggagg cccgaggggg cggccgctct 960 agggaaggga ccatggagct ccgaactacc cctcagctga aagtggtggg gcagggccgc 1020 ggcaatggag acccgggggg tgggatggag aaggacggtc cggaatggga cctttga 1077

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 36

atgtcaggga tggaaaaact tcagaatgct tcctggatct accagcagaa actagaagat 60 ccattccaga aacacctgaa cagcaccgag gagtatctgg ccttcctctg cggacctcgg 120 cgcagccact tcttcctccc cgtgtctgtg gtgtatgtgc caatttttgt ggtgggggtc 180 attggcaatg tcctggtgtg cctggtgatt ctgcagcacc aggctatgaa gacgcccacc 240 aactactacc tetteageet ggeggtetet gaeeteetgg teetgeteet tggaatgeee 300 ctggaggtct atgagatgtg gcgcaactac cctttcttgt tcgggcccgt gggctgctac 360 tteaagaegg ceetetttga gaeegtgtge ttegeeteea teeteageat caccacegte 420 agegtggage getaegtgge catectaeae eegtteegeg ceaaactgea gageaeeegg 480 cgccgggccc tcaggatcct cggcatcgtc tggggcttct ccgtgctctt ctccctgccc 540 aacaccagca tecatggeat caagtteeac tactteecca atgggteect ggteecaggt 600 teggecacet gtacggteat caageceatg tggatetaea attteateat ceaggteace 660 teetteetat tetaeeteet eeceatgaet gteateagtg teetetaeta eeteatggea 720 ctcagactaa agaaagacaa atctcttgag gcagatgaag ggaatgcaaa tattcaaaga 780 ccctgcagaa aatcagtcaa caagatgctg tttgtcttgg tcttagtgtt tgctatctgt 840 tgggccccgt tccacattga ccgactcttc ttcagctttg tggaggagtg gagtgaatcc 900 ctggctgctg tgttcaacct cgtccatgtg gtgtcaggtg tcttcttcta cctgagctca 960 gctgtcaacc ccattatcta taacctactg tctcgccgct tccaggcagc attccagaat 1020 gtgatctctt ctttccacaa acagtggcac tcccagcatg acccacagtt gccacctgcc 1080 cagcggaaca tcttcctgac agaatgccac tttgtggagc tgaccgaaga tataggtccc 1140 caatteecat gteagteate catgeacaac teteacetee caacageect etetagtgaa 1200 cagatgtcaa gaacaaacta tcaaagcttc cactttaaca aaacctga 1248 <210> 37

<211> 28

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:an artificially
 synthesized primer sequence

<400> 37

atgtcggtct gctaccgtcc cccaggga

28

<210> 38

<211> 28

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:an artificially
 synthesized primer sequence

<400> 38

tcaaaggtcc cattccggac cgtccttc

<210> 39

<211> 28

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:an artificially synthesized primer sequence

<400> 39

atgtcaggga tggaaaaact tcagaatg

28

<210> 40

<211> 31

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:an artificially
 synthesized primer sequence

<400> 40

tcaggttttg ttaaagtgga agctttgata g

<210> 41

<211> 469

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 41

Met Gln Met Ala Asp Ala Ala Thr Ile Ala Thr Met Asn Lys Ala Ala 1 5 10 15

Gly Gly Asp Lys Leu Ala Glu Leu Phe Ser Leu Val Pro Asp Leu Leu 20 25 30

Glu Ala Asn Thr Ser Gly Asn Ala Ser Leu Gln Leu Pro Asp Leu
35 40 45

Trp Trp Glu Leu Gly Leu Glu Leu Pro Asp Gly Ala Pro Pro Gly His
50 55 60

Pro Pro Gly Ser Gly Gly Ala Glu Ser Ala Asp Thr Glu Ala Arg Val
65 70 75 80

Arg Ile Leu Ile Ser Val Val Tyr Trp Val Val Cys Ala Leu Gly Leu

85 90 95

Ala Gly Asn Leu Leu Val Leu Tyr Leu Met Lys Ser Met Gln Gly Trp

100

105

110

Arg Lys Ser Ser Ile Asn Leu Phe Val Thr Asn Leu Ala Leu Thr Asp 115 120 125

Phe Gln Phe Val Leu Thr Leu Pro Phe Trp Ala Val Glu Asn Ala Leu 130 135 140

Asp Phe Lys Trp Pro Phe Gly Lys Ala Met Cys Lys Ile Val Ser Met 145 150 155 160

Val Thr Ser Met Asn Met Tyr Ala Ser Val Phe Phe Leu Thr Ala Met

165 170 175

Ser Val Thr Arg Tyr His Ser Val Ala Ser Ala Leu Lys Ser His Arg 180 185 190

Thr Arg Gly His Gly Arg Gly Asp Cys Cys Gly Arg Ser Leu Gly Asp 195 200 205

Ser Cys Cys Phe Ser Ala Lys Ala Leu Cys Val Trp Ile Trp Ala Leu 210 215 220

Ala Ala Leu Ala Ser Leu Pro Ser Ala Ile Phe Ser Thr Thr Val Lys
225 230 235 240

Val Met Gly Glu Glu Leu Cys Leu Val Arg Phe Pro Asp Lys Leu Leu 245 250 255

Gly Arg Asp Arg Gln Phe Trp Leu Gly Leu Tyr His Ser Gln Lys Val 260 265 270

Leu Leu Gly Phe Val Leu Pro Leu Gly Ile Ile Ile Leu Cys Tyr Leu 275 280 285

Leu Leu Val Arg Phe Ile Ala Asp Arg Arg Ala Ala Gly Thr Lys Gly
290 295 300

Gly Ala Ala Val Ala Gly Gly Arg Pro Thr Gly Ala Ser Ala Arg Arg 305 310 315 320

Leu Ser Lys Val Thr Lys Ser Val Thr Ile Val Val Leu Ser Phe Phe 325 330 335

Leu Cys Trp Leu Pro Asn Gln Ala Leu Thr Thr Trp Ser Ile Leu Ile
340 345 350

Lys Phe Asn Ala Val Pro Phe Ser Gln Glu Tyr Phe Leu Cys Gln Val 355 360 365

Tyr Ala Phe Pro Val Ser Val Cys Leu Ala His Ser Asn Ser Cys Leu 370 375 380

Asn Pro Val Leu Tyr Cys Leu Val Arg Arg Glu Phe Arg Lys Ala Leu 385 390 395 400

Lys Ser Leu Leu Trp Arg Ile Ala Ser Pro Ser Ile Thr Ser Met Arg
405 410 415

Pro Phe Thr Ala Thr Thr Lys Pro Glu His Glu Asp Gln Gly Leu Gln
420 425 430

Ala Pro Ala Pro Pro His Ala Ala Ala Glu Pro Asp Leu Leu Tyr Tyr
435
440
445

Pro Pro Gly Val Val Val Tyr Ser Gly Gly Arg Tyr Asp Leu Leu Pro
450 455 460

Ser Ser Ser Ala Tyr 465

<210> 42

<211> 336

<212> PRŤ

<213> Homo sapiens

Met Asn Asn Asn Thr Thr Cys Ile Gln Pro Ser Met Ile Ser Ser Met

1 5 10 15

Ala Leu Pro Ile Ile Tyr Ile Leu Leu Cys Ile Val Gly Val Phe Gly
20 25 30

Asn Thr Leu Ser Gln Trp Ile Phe Leu Thr Lys Ile Gly Lys Lys Thr

35 40 45

Ser Thr His Ile Tyr Leu Ser His Leu Val Thr Ala Asn Leu Leu Val
50 55 60

Cys Ser Ala Met Pro Phe Met Ser IIe Tyr Phe Leu Lys Gly Phe Gln 65 70 75 80

Trp Glu Tyr Gln Ser Ala Gln Cys Arg Val Val Asn Phe Leu Gly Thr
85 90 95

Leu Ser Met His Ala Ser Met Phe Val Ser Leu Leu Ile Leu Ser Trp

100 105 110

Ile Ala Ile Ser Arg Tyr Ala Thr Leu Met Gln Lys Asp Ser Ser Gln
115 120 125

Glu Thr Thr Ser Cys Tyr Glu Lys Ile Phe Tyr Gly His Leu Leu Lys
130 135 140

Lys Phe Arg Gln Pro Asn Phe Ala Arg Lys Leu Cys Ile Tyr Ile Trp 145 150 155 160

Gly Val Val Leu Gly Ile Ile Ile Pro Val Thr Val Tyr Tyr Ser Val
165 170 175

Ile Glu Ala Thr Glu Gly Glu Glu Ser Leu Cys Tyr Asn Arg Gln Met 180 185 190

Glu Leu Gly Ala Met Ile Ser Gln Ile Ala Gly Leu Ile Gly Thr Thr 195 200 205

Phe Ile Gly Phe Ser Phe Leu Val Val Leu Thr Ser Tyr Tyr Ser Phe
210 215 220

Val Ser His Leu Arg Lys Ile Arg Thr Cys Thr Ser Ile Met Glu Lys
225 230 235 240

Asp Leu Thr Tyr Ser Ser Val Lys Arg His Leu Leu Val Ile Gln Ile
245
250
255

Leu Leu Ile Val Cys Phe Leu Pro Tyr Ser Ile Phe Lys Pro Ile Phe
260 265 270

Tyr Val Leu His Gln Arg Asp Asn Cys Gln Gln Leu Asn Tyr Leu Ile

275

280

285

Glu Thr Lys Asn Ile Leu Thr Cys Leu Ala Ser Ala Arg Ser Ser Thr 290 295 300

Asp Pro Ile Ile Phe Leu Leu Leu Asp Lys Thr Phe Lys Lys Thr Leu 305 310 315 320

Tyr Asn Leu Phe Thr Lys Ser Asn Ser Ala His Met Gln Ser Tyr Gly
325 330 335

<210> 43

<211> 398

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 43

Met His Thr Val Ala Thr Ser Gly Pro Asn Ala Ser Trp Gly Ala Pro

1 5 10 15

Ala Asn Ala Ser Gly Cys Pro Gly Cys Gly Ala Asn Ala Ser Asp Gly
20 25 30

Pro Val Pro Ser Pro Arg Ala Val Asp Ala Trp Leu Val Pro Leu Phe
35 40 45

61/79

Phe Ala Ala Leu Met Leu Leu Gly Leu Val Gly Asn Ser Leu Val Ile
50 55 60

Tyr Val Ile Cys Arg His Lys Pro Met Arg Thr Val Thr Asn Phe Tyr 65 70 75 80

Ile Ala Asn Leu Ala Ala Thr Asp Val Thr Phe Leu Leu Cys Cys Val
85 90 95

Pro Phe Thr Ala Leu Leu Tyr Pro Leu Pro Gly Trp Val Leu Gly Asp
100 105 110

Phe Met Cys Lys Phe Val Asn Tyr Ile Gln Gln Val Ser Val Gln Ala 115 120 125

Thr Cys Ala Thr Leu Thr Ala Met Ser Val Asp Arg Trp Tyr Val Thr
130 135 140

Val Phe Pro Leu Arg Ala Leu His Arg Arg Thr Pro Arg Leu Ala Leu
145 150 155 160

Ala Val Ser Leu Ser Ile Trp Val Gly Ser Ala Ala Val Ser Ala Pro 165 170 175

Val Leu Ala Leu His Arg Leu Ser Pro Gly Pro Arg Ala Tyr Cys Ser

180

185

190

Glu Ala Phe Pro Ser Arg Ala Leu Glu Arg Ala Phe Ala Leu Tyr Asn 195 200 205

Leu Leu Ala Leu Tyr Leu Leu Pro Leu Leu Ala Thr Cys Ala Cys Tyr
210 215 220

Ala Ala Met Leu Arg His Leu Gly Arg Val Ala Val Arg Pro Ala Pro 225 230 235 240

Ala Asp Ser Ala Leu Gln Gly Gln Val Leu Ala Glu Arg Ala Gly Ala 245 250 255

Val Arg Ala Lys Val Ser Arg Leu Val Ala Ala Val Val Leu Leu Phe 260 265 270

Ala Ala Cys Trp Gly Pro Ile Gln Leu Phe Leu Val Leu Gln Ala Leu
275 280 285

Gly Pro Ala Gly Ser Trp His Pro Arg Ser Tyr Ala Ala Tyr Ala Leu 290 295 300

Lys Thr Trp Ala His Cys Met Ser Tyr Ser Asn Ser Ala Leu Asn Pro 305 310 315 320

Leu Leu Tyr Ala Phe Leu Gly Ser His Phe Arg Gln Ala Phe Arg Arg
325 330 335

Val Cys Pro Cys Ala Pro Arg Arg Pro Arg Arg Pro Arg Pro Gly
340 345 350

Pro Ser Asp Pro Ala Ala Pro His Ala Glu Leu Leu Arg Leu Gly Ser 355 360 365

His Pro Ala Pro Ala Arg Ala Gln Lys Pro Gly Ser Ser Gly Leu Ala 370 375 380

Ala Arg Gly Leu Cys Val Leu Gly Glu Asp Asn Ala Pro Leu 385 390 395

<210> 44

<211> 330

<212> PRT

<213 > Homo sapiens

<400> 44

Met Asp Pro Thr Thr Pro Ala Trp Gly Thr Glu Ser Thr Thr Val Asn

1 5 10 15

'Gly Asn Asp Gln Ala Leu Leu Leu Cys Gly Lys Glu Thr Leu Ile

20

25

30

Pro Val Phe Leu Ile Leu Phe Ile Ala Leu Val Gly Leu Val Gly Asn 35 40 45

Gly Phe Val Leu Trp Leu Leu Gly Phe Arg Met Arg Arg Asn Ala Phe
50 55 60

Ser Val Tyr Val Leu Ser Leu Ala Gly Ala Asp Phe Leu Phe Leu Cys
65 70 75 80

Phe Gln Ile Ile Asn Cys Leu Val Tyr Leu Ser Asn Phe Phe Cys Ser 85 90 95

Ile Ser Ile Asn Phe Pro Ser Phe Phe Thr Thr Val Met Thr Cys Ala
100 105 110

Tyr Leu Ala Gly Leu Ser Met Leu Ser Thr Val Ser Thr Glu Arg Cys
115 120 125

Leu Ser Val Leu Trp Pro IIe Trp Tyr Arg Cys Arg Arg Pro Arg His

130 135 140

Leu Ser Ala Val Val Cys Val Leu Leu Trp Ala Leu Ser Leu Leu Leu 145 150 155 160

Ser Ile Leu Glu Gly Lys Phe Cys Gly Phe Leu Phe Ser Asp Gly Asp 165 170 175

Ser Gly Trp Cys Gln Thr Phe Asp Phe Ile Thr Ala Ala Trp Leu Ile 180 185 190

Phe Leu Phe Met Val Leu Cys Gly Ser Ser Leu Ala Leu Leu Val Arg 195 200 205

Ile Leu Cys Gly Ser Arg Gly Leu Pro Leu Thr Arg Leu Tyr Leu Thr
210 215 220

Ile Leu Leu Thr Val Leu Val Phe Leu Leu Cys Gly Leu Pro Phe Gly
225 230 235 240

Ile Gln Trp Phe Leu Ile Leu Trp Ile Trp Lys Asp Ser Asp Val Leu
245 250 255

Phe Cys His Ile His Pro Val Ser Val Val Leu Ser Ser Leu Asn Ser 260 265 270

Ser Ala Asn Pro Ile Ile Tyr Phe Phe Val Gly Ser Phe Arg Lys Gln 275 280 285

Trp Arg Leu Gln Gln Pro Ile Leu Lys Leu Ala Leu Gln Arg Ala Leu
290 295 300

Gln Asp Ile Ala Glu Val Asp His Ser Glu Gly Cys Phe Arg Gln Gly 305 310 315 320

Thr Pro Glu Met Ser Arg Ser Ser Leu Val 325 330

<210> 45

<211> 347

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 45

Met Gly Asp Glu Leu Ala Pro Cys Pro Val Gly Thr Thr Ala Trp Pro

1 5 10 15

Ala Leu Ile Gln Leu Ile Ser Lys Thr Pro Cys Met Pro Gln Ala Ala 20 25 30

Ser Asn Thr Ser Leu Gly Leu Gly Asp Leu Arg Val Pro Ser Ser Met

35

40

45

Leu Tyr Trp Leu Phe Leu Pro Ser Ser Leu Leu Ala Ala Ala Thr Leu 50 55 60

Ala	Val	Ser	Pro	Leu	Leu	Leu	Val	Thr	Ile	Leu	Arg	Asn	Gln	Arg	Leu
65					70					75					80

Arg Gln Glu Pro His Tyr Leu Leu Pro Ala Asn Ile Leu Leu Ser Asp

85

90

95

Leu Ala Tyr Ile Leu Leu His Met Leu Ile Ser Ser Ser Ser Leu Gly
100 105 110

Gly Trp Glu Leu Gly Arg Met Ala Cys Gly Ile Leu Thr Asp Ala Val 115 120 125

Phe Ala Ala Cys Thr Ser Thr Ile Leu Ser Phe Thr Ala Ile Val Leu 130 135 140

His Thr Tyr Leu Ala Val IIe His Pro Leu Arg Tyr Leu Ser Phe Met 145 150 155 160

Ser His Gly Ala Ala Trp Lys Ala Val Ala Leu Ile Trp Leu Val Ala 165 170 175

Cys Cys Phe Pro Thr Phe Leu Ile Trp Leu Ser Lys Trp Gln Asp Ala 180 185 190

Gln Leu Glu Glu Gln Gly Ala Ser Tyr Ile Leu Pro Pro Ser Met Gly
195 200 205

Thr	Gln	Pro	Gly	Cys	Gly	Leu	Leu	Val	Ile	Val	Thr	Tyr	Thr	Ser	Ile
	210					215					220			٠	

Leu Cys Val Leu Phe Leu Cys Thr Ala Leu Ile Ala Asn Cys Phe Trp 225 230 235 240

Arg Ile Tyr Ala Glu Ala Lys Thr Ser Gly Ile Trp Gly Gln Gly Tyr
245 250 255

Ser Arg Ala Arg Gly Thr Leu Leu Ile His Ser Val Leu Ile Thr Leu 260 265 270

Tyr Val Ser Thr Gly Val Val Phe Ser Leu Asp Met Val Leu Thr Arg 275 280 285

Tyr His His Ile Asp Ser Gly Thr His Thr Trp Leu Leu Ala Ala Asn 290 295 300

Ser Glu Val Leu Met Met Leu Pro Arg Ala Met Leu Pro Tyr Leu Tyr 305 310 315 320

Leu Leu Arg Tyr Arg Gln Leu Leu Gly Met Val Arg Gly His Leu Pro 325 330 335

Ser Arg Arg His Gln Ala Ile Phe Thr Ile Ser

340

345

<210> 46

<211> 1410

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 46

atgcagatgg ccgatgcagc cacgatagcc accatgaata aggcagcagg cggggacaag 60 ctagcagaac tetteagtet ggteeeggae ettetggagg eggeeaacae gagtggtaae 120 gcgtcgctgc agcttccgga cttgtggtgg gagctggggc tggagttgcc ggacggcgcg 180 ccgccaggac atccccggg cagcggggg gcagagagcg cggacacaga ggcccgggtg 240 cggattctca tcagcgtggt gtactgggtg gtgtgcgccc tggggttggc gggcaacctg 300 ctggttctct acctgatgaa gagcatgcag ggctggcgca agtcctctat caacctcttc 360 gtcaccaacc tggcgctgac ggactttcag tttgtgctca ccctgccctt ctgggcggtg 420 gagaacgctc ttgacttcaa atggcccttc ggcaaggcca tgtgtaagat cgtgtccatg 480 gtgacgtcca tgaacatgta cgccagcgtg ttcttcctca ctgccatgag tgtgacgcgc 540 taccattegg tggcctegge tetgaagage caeeggaeee gaggaeaegg eeggggegae 600 tgctgcggcc ggagcctggg ggacagctgc tgcttctcgg ccaaggcgct gtgtgtgtgg 660 atctgggctt tggccgcgct ggcctcgctg cccagtgcca ttttctccac cacggtcaag 720 gtgatgggcg aggagctgtg cctggtgcgt ttcccggaca agttgctggg ccgcgacagg 780 cagttctggc tgggcctcta ccactcgcag aaggtgctgc tgggcttcgt gctgccgctg 840 ggcatcatta tettgtgeta cetgetgetg gtgcgettea tegeegaceg eegegeggeg 900 gggaccaaag gaggggccgc ggtagccgga ggacgcccga ccggagccag cgcccggaga 960 ctgtcgaagg tcaccaaatc agtgaccatc gttgtcctgt ccttcttcct gtgttggctg 1020

cccaaccage cgctcaccac ctggagcatc ctcatcaagt tcaacgcggt gcccttcagc 1080 caggagtatt tcctgtgcca ggtatacgcg ttccctgtga gcgtgtgcct agcgcactcc 1140 aacagctgcc tcaaccccgt cctctactgc ctcgtgcgcc gcgagttccg caaggcgctc 1200 aagagcctgc tgtggcgcat cgcgtctcct tcgatcacca gcatgcgccc cttcaccgcc 1260 actaccaagc cggagcacga ggatcagggg ctgcaggccc cggcgcgcc ccacgcggcc 1320 gcggagccgg acctgctct ctacccacct ggcgtcgtgg tctacagcgg ggggcgctac 1380 gacctgctgc ccagcagctc tgcctactga

<210> 47

<211> 1011

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 47

atgaacaaca atacaacatg tattcaacca tctatgatct cttccatggc tttaccaatc 60 atttacatcc tcctttgtat tgttggtgtt tttggaaaca ctctctcta atggatattt 120 ttaacaaaaa taggtaaaaa aacatcaacg cacatctacc tgtcacacct tgtgactgca 180 aacttacttg tgtgcagtgc catgcctttc atgagtatct atttcctgaa aggtttccaa 240 tgggaatatc aatctgctca atgcagagtg gtcaattttc tgggaactct atccatgcat 300 gcaagtatgt ttgtcagtct cttaatttta agttggattg ccataagccg ctatgctacc 360 ttaatgcaaa aggattcct gcaagagact acttcatgct atgagaaaat attttatggc 420 cattactga aaaaatttcg ccagcccaac tttgctagaa aactatgcat ttacatatgg 480 ggagttgtac tgggcataat cattccagtt accgtatact actcagtcat agaggctaca 540 gaaggagaag agagcctatg ctacaatcgg cagatggaac taggagccat gatctctcag 600 attgcaggtc tcattggaac cacatttatt ggattttcct ttttagtagt actaacatca 660

tactactctt ttgtaagcca tctgagaaaa ataagaacct gtacgtccat tatggagaaa 720 gatttgactt acagttctgt gaaaagacat cttttggtca tccagattct actaatagtt 780 tgcttccttc cttatagtat ttttaaaccc atttttatg ttctacacca aagagataac 840 tgtcagcaat tgaattattt aatagaaaca aaaaacattc tcacctgtct tgcttcggcc 900 agaagtagca cagaccccat tatattctt ttattagata aaacattcaa gaagacacta 960 tataatctct ttacaaagtc taattcagca catatgcaat catatggttg a 1011

<210> 48

<211> 1197

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 48

atgcacacce tegetacete cegacecaac gegeteetege gegeacecege caacecetee 60 gegeteecege getetegee caacecetee gacegeceae tecettegee gegegeegte 120 gacecetege tegteeceet ettettegee gegetegatee tegteggeet geteggeaac 180 tegeteggea tetacegeae etgeegeae aageegatee ggacegtegae caacetetae 240 ategecaace tegegeeae ggacegteae teeteecegeae ggacegteee geteggeae 300 etgetegace eggegeege etgeggeege ggegaactea tetacegea ggaceaegte ggegaactea tegegaae 360 atecageag teteggeae ggaceaegte gecacetete tegeaaegt eggeaaetaa 360 atecageag teteggeae ggacaegte gecacetete eggeaegee 420 tegeaaegte eggegeee etgegeee etgeaeege gaaegeeege degeeege 480 getgteagee teageaete ggaageete gegegegte etgegeege getegeeet 540 cacegeete tegeaetee gegegeetae tegeagege ecteeceae 660 gaagegeeet tegeaeteta eaacetegete gegetegaee tegegeege tegeegee getegeeee 720

gccgatagcg ccctgcaggg gcaggtgctg gcagagcgcg caggcgccgt gcgggccaag 780 gtctcgcgcc tggtgccgc cgtggtcctg ctcttcgccg cctgctgggg ccccatccag 840 ctgttcctgg tgctgcaggc gctgggcccc gcgggctcct ggcacccacg cagctacgcc 900 gcctacgcgc ttaagacctg ggctcactgc atgtcctaca gcaactccgc gctgaacccg 960 ctgctctacg ccttcctggg ctcgcacttc cgacaggcct tccgccggt ctgccctgc 1020 gcgccgcgcc gccccgccg ccccgccgg cccgcgcg cccggaccct cggaccccgc agccccacac 1080 gcggagctgc tccgcctgg gctgtgcgtc ctgggggagg acaacgccc tctctga 1197

<210> 49

<211> 993

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 49

atggatecaa ecacecege etggggaaca gaaagtacaa eagtgaatgg aaatgaceaa 60 geeettette tgetttgtgg eaaggagee etgatecegg tetteetgat eettteatt 120 geeetggteg ggetggtagg aaacgggttt gtgetetgge teetgggett eegeatgege 180 aggaacgeet tetetgteta egteeteage etggeeggg eegaetteet etteettee 240 tteeagatta taaattgeet ggtgtaeete agtaaettet tetgtteeat etceateaat 300 tteeetaget tetteaceae tgtgatgaee tgtgeetaee ttgeaggeet gageatgetg 360 ageaeegtea geaeegggg etgeetgte gteetggge eeatetggta tegetgeege 420 egeeecagae acetgteage ggtegtgt gteetgetet gggeeetgte eetaetggt 480 ageatettg aagggaagtt etgtggette ttatttagtg atggtgaete tggttggtg 540 eagaeatttg attteateae tgeagegtgg etgattttt tatteatggt tetetgtggg 600

tccagtctgg ccctgctgt caggatcctc tgtggctcca ggggtctgcc actgaccagg 660 ctgtacctga ccatcctgct cacagtgctg gtgttcctcc tctgcggcct gccctttggc 720 attcagtggt tcctaatatt atggatctgg aaggattctg atgtcttatt ttgtcatatt 780 catccagttt cagttgtcct gtcatctctt aacagcagtg ccaaccccat catttacttc 840 ttcgtgggct cttttaggaa gcagtggcgg ctgcagcagc cgatcctcaa gctggctctc 900 cagagggctc tgcaggacat tgctgaggtg gatcacagtg aaggatgctt ccgtcagggc 960 accccggaga tgtcgagaag cagtctggtg tag 993

<210> 50

<211> 1044

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 50

atgggggatg agctggcacc ttgccctgtg ggcactacag cttggccggc cctgatccag 60 ctcatcagca agacaccctg catgcccaa gcagccagca acacttcctt gggcctgggg 120 gacctcaggg tgcccagctc catgctgtac tggcttttcc ttccctcaag cctgctggct 180 gcagccacac tggctgtcag ccccctgctg ctggtgacca tcctgcggaa ccaacggctg 240 cgacaggagc cccactacct gctcccggct aacatcctgc tctcagacct ggcctacatt 300 ctcctccaca tgctcatctc ctccagcagc ctgggtggct gggagctggg ccgcatggcc 360 tgtggcattc tcactgatgc tgtcttcgcc gcctgcacca gcaccatcct gtcctcacc 420 gccattgtgc tgcacaccta cctggcagtc atccatcac tgcgctacct ctccttcatg 480 tcccatgggg ctgcctggaa ggcagtggc ctcatctggc tggggggct gtggggctgg ctgcttcacc 540 acattcctta tttggctcag caagtggcag gatgcccagc tggaggagca aggagcttca 600 tacatcctac caccaagcat gggcacccag ccgggatgtg gcctcctggt cattgttacc 660

tacacctcca ttctgtcgt tctgttcctc tgcacagctc tcattgccaa ctgtttctgg 720
aggatctatg cagaggccaa gacttcaggc atctgggggc agggctattc ccggggccagg 780
ggcaccctgc tgatccactc agtgctgatc acattgtacg tgagcacagg ggtggtgttc 840
tccctggaca tggtgctgac caggtaccac cacattgact ctgggactca cacatggctc 900
ctggcagcta acagtgaggt actcatgatg cttccccgtg ccatgctccc atacctgtac 960
ctgctccgct accggcagct gttgggcatg gtccggggcc acctcccatc caggaggcac 1020
caggccatct ttaccatttc ctag

<210> 51

<211> 28

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:an artificially
synthesized primer sequence

<400> 51

atgcagatgg ccgatgcagc cacgatag

28

<210> 52

<211> 28

<212> DNA

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:an artificially
 synthesized primer sequence

<400> 52

tcagtaggca gagctgctgg gcagcagg

28

<210> 53

<211> 28

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:an artificially
 synthesized primer sequence

<400> 53

atgaacaaca atacaacatg tattcaac

28

<210> 54

<211> 28

<212> DNA

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:an artificially synthesized primer sequence

<400> 54

tcaaccatat gattgcatat gtgctgaa

28

<210> 55

<211> 28

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:an artificially
 synthesized primer sequence

<400> 55

atgcacaccg tggctacgtc cggaccca

28

<210> 56

<211> 28

<212> DNA

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:an artificially
 synthesized primer sequence

<400> 56

tcagagaggg gcgttgtcct cccccagg

28

<210> 57

<211> 28

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:an artificially
 synthesized primer sequence

<400> 57

atggatccaa ccacccggc ctggggaa

28

<210> 58

<211> 28

<212> DNA

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:an artificially synthesized primer sequence

<400> 58

ctacaccaga ctgcttctcg acatctcc

28

<210> 59

<211> 28

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:an artificially
 synthesized primer sequence

<400> 59

atgggggatg agctggcacc ttgccctg

28

<210> 60

<211> 28

<212> DNA

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:an artificially synthesized primer sequence

<400> 60

ctaggaaatg gtaaagatgg cctggtgc

28

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/09409

				100,00100
Int C07I G01I	SIFICATION OF SUBJECT MATTER C1 ⁷ C12N15/09, C12N1/15, C12N K16/28, C12P21/02, C12Q1/02, C12QN33/15, G01N33/50 To International Patent Classification (IPC) or to both na	Q1/68, A61K31/	711, A61K48	10, C07K14/705, 3/00, A61P43/00,
	S SEARCHED	ational classification an	a irc	·
Minimum d Int	ocumentation searched (classification system followed . Cl ⁷ Cl2N15/00~15/09, C07K14/70	oš ,	,	
	tion searched other than minimum documentation to the			
Gene	lata base consulted during the international search (name Bank/EMBL/DDBJ/GeneSeq SSProt/PIR/GeneSeq	ne of data base and, whe	ere practicable, sea	rch terms used)
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where ap	<u> </u>	nt passages	Relevant to claim No.
PX	WO, 00/31258, A (ARENA PHARM IN 02 June, 2000 (02.06.00) (Fam			1-14
A	WO, 99/61463, A1 (MILLENNIUM B) 02 December, 1999 (02.12.99) & US, 6115964, A	IOTHERAPEUTICS	INC),	1-14
A	EP, 711831, A1 (TAKEDA CHEM INI 15 May, 1996 (15.05.96) & CA, 2162799, A & JP, 8-19	•		1-14
Furthe	r documents are listed in the continuation of Box C.	See patent famil	y annex.	
"A" docume conside "E" carlier of date "L" docume cited to special "O" docume means "P" docume than the	categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not red to be of particular relevance document but published on or after the international filing ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other ent published prior to the international filing date but later e priority date claimed actual completion of the international search farch, 2001 (27.03.01)	"X" document of particonsidered novel of step when the document of particonsidered to invocombined with on combination being document member. Date of mailing of the	not in conflict with the neiple or theory und cular relevance; the correction cannot be conside ument is taken alone cular relevance; the colve an inventive step or more other such grobvious to a person of the same patent in the neighbor of the same patent in the neighbor of the same patent in the	claimed invention cannot be when the document is documents, such a skilled in the art family
	nailing address of the ISA/ nnese Patent Office	Authorized officer		
Facsimile N	o	Telephone No.		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/09409

	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This into	ernational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1.	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This Into	ernational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
of ID as	The inventions as set forth in claims 1 to 14 are divided into groups of 15 dividual inventions, i.e., inventions relating to DNAs encoding the amino acids SEQ ID NOS:1 to 8, 33, 34 and 41 to 45 and DNAs having the sequences of SEQ NOS:9 to 16, 35, 36 and 46 to 50. These groups of inventions are not considered relating to a group of inventions so linked as to form a single general inventive ncept.
I []	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4. 🛚	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
	Claims 1 to 14 (inventions relating to the DNA encoding the amino id sequence of SEQ ID NO:1 and the DNA having the sequence of SEQ NO:9)
Remark	on Protest The additional scarch fees were accompanied by the applicant's protest.
-	No protest accompanied the payment of additional search fees.

Int. C17 07K14/	風する分野の分類(国際特許分類(IPC)) C12N15/09, C12N1/15, C1 705, C07K16/28, C12P21/ A61K48/00, A61P43/00, G	02. C12Q1/02. C12Q1/	'68 A61K3
B. 調査を	行った分野		
調査を行った	最小限資料(国際特許分類(IPC))	*	
I nt. Ç 1 7	$C12N15/00\sim15/09$, $C07K$	14/705	
-			
最小限資料以外	外の資料で調査を行った分野に含まれるもの	·	
-			
			·
国際調査で使用	用した電子データベース (データベースの名称、 ank/EMBL/DDBJ/GeneSeg	調査に使用した用語)	
Swissl	Prot/PIR/GeneSeq		
a gove v			
<u>C.</u> 関連する 引用文献の	ると認められる文献		-
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	ときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
РX	WO, 00/31258, A (ARENA		
1 11	00 (02. 06. 00) (775)		1-14
Α	WO, 99/61463, A1 (MIL		
	NC) 02. 12月. 1999 (02.		1-14
	5964, A	12. 337 &03, 011	1 - 1 4
Α	EP, 711831, A1 (TAKEDA	CHEM IND LTD) 15 5	1-14
	月. 1996 (15. 05. 96) &		
	JP, 8-193099, A		*
□ C欄の続き	きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	川紙を参照。
* 引用文献の	ウカテゴリー	の日の後に公表された文献	
	車のある文献ではなく、一般的技術水準を示す	「丁」国際出願日又は優先日後に公表	された文献であって
் த்த	西日並の山際するは味からとっと 同味山町 豆	出願と矛盾するものではなく、	発明の原理又は理論
	頭日前の出願または特許であるが、国際出願日 公表されたもの	の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、	火が大売りつで、大変10日
	E張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行	の新規性又は進歩性がないと考	
	は他の特別な理由を確立するために引用する	「Y」特に関連のある文献であって、	当該文献と他の1以
	里由を付す) よる開示、使用、展示等に言及する文献	上の文献との、当業者にとって	
「P」国際出願	_	よって進歩性がないと考えられ 「&」同一パテントファミリー文献	৯ ৳ Ø
÷			
国際調査を完了	了した日 27.03.01	国際調査報告の発送日 1 0.04	. Off
	27. 03. 01	1 0.04	.O#
	の名称及びあて先	特許庁審査官(権限のある職員)	4N 8114
	国特許庁(ISA/JP)	鈴木 恵理子	
	郵便番号100-8915 郵千代田区霞が関三丁目1番3号	愛許来長 02-2501 1101	
水水 1	ドニン中企政が内上1月4份3万	電話番号 03-3581-1101	内線 3448

第1欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ページの2の続き)
法第8条第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作成しなかった。
1. [] 請求の範囲は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、
2. 計求の範囲 は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
3. 請求の範囲 は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。
第Ⅱ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見 (第1ページの3の続き)
次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
請求の範囲 $1-14$ に記載された発明は、配列番号 $1-8$, 33 , 34 , $41-45$ のアミノ酸配列をコードするDNA、または配列番号 $9-16$, 35 , 36 , $46-50$ の配列を有するDNAに係る発明群という、個々の 15 の発明に区分され、当該発明群が単一の一般的発明概念を形成するように連関している一群の発明であるとは、認められない。
1.
2. □ 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。
3.
4. 区 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。 請求の範囲1-14 (配列番号1のアミノ酸配列をコードするDNA、及び配列番号9の配列を有する DNAに係る部分の発明)
追加調査手数料の異議の中立てに関する注意 □ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。
□ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。

	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·						• .		
									•
	* 4 .		* *		•				
		*	•						. 1
	18	1							
									•
		*							
					•				
		1							
					ž.				
	,					,		•	
	•								
	,	*					7 - V.1.		
							-		
						*			
		9				- , -			
	ě.	e est é	i.						
* .				. 0		Tit Lucien			
	•			•		* P	*		
		at a second	* **						
				. **					
	· .						114	ne ₁	
								,	
	A	A STATE OF THE STA	egyrone . The	•) • c		a contract to the second of			
					arar maria	The state of the s	1		
					e a real control of the control of				
				1					
-8*									
**									
**									
**									